Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/000751

International filing date: 26 January 2005 (26.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: DE

Number: 10 2004 003 860.0

Filing date: 26 January 2004 (26.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 21 April 2005 (21.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

11 04 2005



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

10 2004 003 860.0

Anmeldetag:

26. Januar 2004

Anmelder/Inhaber:

Clondiag Chip Technologies GmbH,

07749 Jena/DE

Bezeichnung:

Verfahren zur Geno- und Pathotypisierung

von Pseudomonas aeruginosa

IPC:

C 07 H, C 12 Q, G 01 N

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 17. März 2005

Deutsches Patent- und Markenamt

łm Auftrag

Der Präsident

Wallne

MAIWALD PATENTANWALTS GMBH

München · Hamburg · Düsseldorf New York

Patentanwälte

Dr. Walter Maiwald (München) Dr. Volker Hamm (Hamburg) Dr. Stefan Michalski (Düsseldorf) Dr. Regina Neuefeind (München) Dipl.-Ing. Udo Preuss (München) Dipl.-Ing. Korbinian Kopf, M.A. (München) Dr. Norbert Hansen (München) Dipl,-Ing. Lutz Kietzmann LL.M. (Düsseldorf) Dr. Martin Huenges (München)

Dr. Holger Glas (München)

Dr. Vera Tiefbrunner (München) Dr. Sigrid von Krosigk (Hamburg)

Rechtsanwälte

Stephan N. Schneller (München) Matthias Gottschalk, MBA (München)

In Kooperation mit: Maiwald Inc., European IP Services, New York Dipl.-Ing. Korbinian Kopf, M.A. U.S. Patent Agent

Unser Zeichen Aktenzeichen C 7568 / MH Neuanmeldung CLONDIAG CHIP TECHNOLOGIES GMBH München, 26. Januar 2004

Clondiag Chip Technologies GmbH Löbstedter Straße 103-105 07749 Jena, Deutschland

Verfahren zur Geno- und Pathotypisierung von Pseudomonas aeruginosa

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Geno- und Pathotypisierung von Bakterien der Spezies Pseudomonas aeruginosa mittels Hybridisierungsassays auf einem Biochip bzw. einem Microarray. Weiter betrifft die Erfindung spezifische Oligonukleotid-Sonden, die im Rahmen des Nachweisverfahrens eingesetzt werden können, sowie Biochips mit derartigen Oligonukleotid-Sonden.

MH:aw

Postfach 330523 · 80065 München · Elisenhof · Elisenstrasse 3 · 80335 München

Tel. +49 (0)89 74 72 660 · Fax +49 (0)89 77 64 24 · http://www.maiwald.de · info@maiwald.de

Geschäftsführer: Dr. W. Maiwald · Dr. V. Hamm · Dr. S. Michalski · Dr. R. Neuefeind · Dipl.-Ing. U. Preuss · Dipl.-Ing. L. Kietzmann · HRB Nr. 111307

Kooperation mit: Dr. Schmidt-Felzmann & Kozianka Rechtsanwälte (Hamburg)

Parr · Tauche · Leutheusser-Schnarrenberger Rechtsanwälte (München · Starnberg)

Pseudomonas aeruginosa ist ein ubiquitärer Umweltkeim, der als opportunistisches Pathogen eine hohe Morbidität und Mortalität bei Patienten verursacht, die ein lokal oder systemisch geschwächtes Immunsystem haben. Zusätzlich nimmt Pseudomonas aeruginosa durch die chronische Besiedlung der Atemwege von Mukoviszidose-Patienten einen entscheidenden Einfluss auf den Verlauf der Erkrankung. Aufgrund der umfangreichen metabolischen und adaptiven Fähigkeiten von Pseudomonas aeruginosa ist die Behandlung einer Infektion oft sehr aufwändig und eine vollständige Elimination des Bakteriums oft nicht möglich.

Es wurde gezeigt, dass 70% der Infektionen mit *Pseudomonas aeruginosa* auf Intensivstationen von Erregern verursacht wurden, die bereits vorher, zum Teil sogar mehrfach oder mit mehreren Wochen Abstand, bei anderen Patienten nachgewiesen wurden. Derartige nosokomiale Infektionen bedeuten, neben allen unmittelbaren Konsequenzen für die betroffenen Patienten, einen immensen Kostenaufwand für das Gesundheitssystem. Aufgrund dieser hohen Rate an Übertragungen innerhalb des Klinikumfeldes besteht somit ein Bedarf an der Überwachung auftretender Infektionen sowie an der Vermeidung der Ausbreitung und Persistenz von Erregern im Zuge einer Hygienekontrolle.

Für eine erfolgreiche Infektionsvermeidung ist das Erkennen der Infektionsquellen essentiell, wobei zusätzlich zum Erregernachweis oft zu klären ist, ob mehrfach isolierte Stämme der selben Spezies einem gemeinsamen Klon entstammen oder unterschiedlichen Ursprungs sind. Diesbezügliche Untersuchungen werden unter dem Begriff "Erregertypisierung" zusammengefasst.

Eine verlässliche Typisierung von Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa* ließ sich bislang nur mittels molekularbiologischer Methoden durchführen, die vergleichsweise kompliziert und teuer sind. So wurden bisher *Pseudomonas aeruginosa*-Isolate mit Hilfe einer Wechselfeldgelelektrophorese typisiert und den verschiedenen Subgruppen zugeordnet. Dafür wurde die genomische DNA des jeweiligen Stammes mit Restriktionsenzymen geschnitten

und aufgetrennt. Eine solche Untersuchung setzt, neben dem Zeitaufwand von mehreren Wochen für jede Analyse, ein hohes Maß an Vorkenntnissen voraus und kann nur in wenigen Laboratorien durchgeführt werden.

Eine molekularbiologische Routine-Typisierung ist somit aufgrund der entstehenden Kosten bislang nicht gerechtfertigt. Es besteht somit ein Bedarf an Nachweisverfahren für *Pseudomonas aeruginosa*, die auf kostengünstiger Weise von nicht spezialisierten molekularbiologischen Routinelabors durchgeführt werden können.

Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zum spezifischen Nachweis und zur Geno- und Pathotypisierung von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* bereitzustellen, das mit relativ geringem technischen Aufwand und kostengünstig durchgeführt werden kann. Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, eine Vorrichtung zum spezifischen Nachweis und zur Geno- und Pathotypisierung von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* zur Verfügung zu stellen, die sich durch eine leichte Handhabbarkeit sowie durch eine Kompatibilität mit üblicherweise in molekularbiologischen Laboratorien verwendeten Geräten wie beispielsweise Tischzentrifugen und Pipetten auszeichnet.

Diese und weitere Aufgaben der vorliegenden Erfindung werden durch die Bereitstellung der in den Patentansprüchen angegebenen Gegenstände gelöst.

Bevorzugte Ausführungsformen sind in den Unteransprüchen definiert.

Die Aufgaben werden erfindungsgemäß dadurch gelöst, dass ein Biochip bzw. Nukleinsäure-Chip mit Oligonukleotid-Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* bereitgestellt wird. Der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip bietet den wesentlichen Vorteil, dass auf diese Weise *Pseudomonas aeruginosa* auf schnelle und einfache Weise in einem diagnostischen Routinelabor innerhalb eines Tages nachgewiesen werden kann. Insbesondere ermöglicht der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip die Geno- und Pathotypisierung von *Pseudomonas aeruginosa*. Somit können auftretende Infektionen überwacht werden und bei Verdacht auf eine nosokomiale Ausbreitung dieses Erregers umgehend Vorkehrungen getroffen werden, um die Ausbreitung und Persistenz von *Pseudomonas aeruginosa* zu vermeiden.

Unter einem Nukleinsäure-Chip wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Oligonukleotid-Sonden bezeichnet. Die vorbestimmten Bereiche auf dem Träger werden im Folgenden auch als Array-Elemente bezeichnet.

Die Verwendung eines Nukleinsäure-Chips zum spezifischen Nachweis der *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme ermöglicht die Detektion der Wechselwirkungsreaktion zwischen den in der zu untersuchenden Probe vorliegenden Target-Nukleinsäuren und Oligonukleotid-Sonden durch übliche Verfahren wie beispielsweise durch Fluoreszenzdetektion oder radiochemische Methoden. Als besonders vorteilhaft hat sich die Anwendung von Absorptionsmessungen erwiesen, da diese besonders kostengünstig durchzuführen sind. Eine derartige Absorptionsmessung kann durch Verwendung einer reaktiven Färbemethode, die an den Oberflächenbereichen stattfindet, an denen eine Wechselwirkungsreaktion stattgefunden hat, wesentlich verbessert und verbilligt werden. Hier hat sich u.a. die Abscheidung von Silber an mit Goldnanokügelchen markierten Targetmolekülen bewährt (siehe DE 100 33 334.6 und WO 02/02810). Zum Nachweis der Silberabscheidung kann ein Gerät verwendet werden, das eine oder mehrere Leuchtdioden beliebiger geeigneter Emissionswellenlänge als Lichtquelle verwendet und beispielsweise eine CCD-Kamera zur ortsaufgelösten Detektion der Wechselwirkungsreaktion auf den vorbestimmten Bereichen des Chips aufweist.

Zur Beschreibung der vorliegenden Erfindung werden u.a. folgende Definitionen verwendet:

Unter einem Sonden-Array wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung eine Anordnung von molekularen Sonden bzw. einer Substanzbibliothek auf einem Träger verstanden, wobei die Position einer jeden Sonde separat bestimmt ist. Vorzugsweise umfasst der Array definierte Stellen bzw. vorbestimmte Bereiche, so genannte Array-Elemente, die besonders bevorzugt in einem bestimmten Muster angeordnet sind, wobei jedes Array-Element üblicherweise nur eine Spezies an Sonden beinhaltet. Die Anordnung der Moleküle bzw. Sonden auf dem Träger kann dabei durch kovalente oder nicht-kovalente Wechselwirkungen erzeugt werden. Eine Position innerhalb der Anordnung, d.h. des Arrays, wird üblicherweise als Spot bezeichnet. Der Sonden-Array bildet sich somit die Detektionsfläche.

Unter einem Array-Element bzw. einem vorbestimmten Bereich bzw. einem Spot wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein für die Deposition einer molekularen Sonde bestimmtes Areal bzw. nach der Deposition mit einer oder mehreren definierten molekularen Sonden belegtes Areal auf einer Oberfläche verstanden, die Summe aller belegten Array-Elemente ist das Sonden-Array.

Unter einer Sonde bzw. Oligonukleotid-Sonde wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Molekül verstanden, das zum Nachweis anderer Moleküle durch ein bestimmtes, charakteristisches Bindungsverhalten bzw. eine bestimmte Reaktivität verwendet wird. Für die auf dem Array angeordneten Sonden kommt jede Art von Nukleinsäuren und/oder deren Analoga in Frage, die sich an feste Oberflächen koppeln lassen und eine spezifische Affinität aufweisen. Die Oligonukleotide können DNA-Moleküle, RNA-Moleküle und/oder deren Analoga wie z.B. artifizielle bzw. modifizierte Nukleotide umfassen. Beispielsweise kann es sich bei den Oligonukleotid-Sonden um Oligonukleotide mit einer Länge von 10 bis 100 Basen, vorzugsweise 15 bis 50 Basen und besonders bevorzugt von 20 bis 30 Basen Länge handeln, die auf der Array-Oberfläche immobilisiert sind.

Typischerweise handelt es sich erfindungsgemäß bei den Oligonukleotid-Sonden um einzelsträngige Nukleinsäuremoleküle oder Moleküle von Nukleinsäureanaloga, bevorzugt einzelsträngige DNA-Moleküle oder RNA-Moleküle, die mindestens über einen Sequenzbereich verfügen, der zu einem Sequenzbereich der Target-Nukleinsäuren komplementär ist. Je nach Nachweisverfahren und Anwendung können die Oligonukleotid-Sonden auf einem festen Trägersubstrat z.B. in Form eines Microarrays immobilisiert sein.

Unter einem Target bzw. einer Target-Nukleinsäure wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung insbesondere eine im Genom von Pseudomonas aeruginosa vorliegende Nukleinsäure verstanden, die Hinweise auf die Identität eines in der Probe vorliegenden Stamms der Spezies Pseudomonas aeruginosa, von krankheitsassoziierten Genen und/oder auf die Identität des vorliegenden Flagellen-Typs liefert. Die Target-Nukleinsäuren umfassen in der Regel Sequenzen mit einer Länge von 40 bis 10.000 Basen, bevorzugt von 60 bis 2.000 Basen, ebenfalls bevorzugt von 60 bis 1.000 Basen, insbesondere bevorzugt von 60 bis 500 Basen und am meisten bevorzugt von 60 bis 150 Basen. Ihre Sequenz beinhaltet ggf. die Sequenzen von Primern sowie die durch die Primer definierten Sequenzbereiche des Templates. Bei den Target-Nukleinsäuren kann es sich insbesondere um einzel- oder doppelsträngige Nukleinsäuremoleküle handeln, von denen ein oder beide Stränge nach einer erfolgten geeigneten Behandlung, wie sie z.B. im Stand der Technik beschrieben ist, markiert sind, so dass sie in einem der im Stand der Technik üblichen Nachweisverfahren nachgewiesen werden können. Besonders bevorzugt handelt es sich bei Target-Nukleinsäuren um Nukleinsäuren, die in mindestens 30% der Population von Pseudomonas aeruginosa eine Basensubstitution verglichen mit der Sequenz des Genoms des Referenzstamms PAO1 (siehe www.pseudomonas.com) von Pseudomonas aeruginosa aufweisen; um Nukleinsäuren, die in nicht in allen Stämmen der Spezies Pseudomonas aeruginosa vorkommen; um Nukleinsäuren, die in Pathogenitätsinseln im Genom von Pseudomonas aeruginosa vorliegen; um Nukleinsäuren, die in krankheitsassoziierten Genen wie exoS und exoU vorliegen; sowie

um Nukleinsäuren, die in für Flagellen von *Pseudomonas aeruginosa* kodierenden Genen enthalten sind.

Als Target-Sequenz wird erfindungsgemäß der Sequenzbereich des Targets bezeichnet, der durch Hybridisierung mit der Sonde nachgewiesen wird. Erfindungsgemäß wird auch davon gesprochen, dass dieser Bereich durch die Sonde adressiert wird.

Unter einer Substanzbibliothek wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung eine Vielzahl von unterschiedlichen Sondenmolekülen verstanden, vorzugsweise mindestens 2 bis 1.000.000 unterschiedliche Moleküle, besonders bevorzugt mindestens 10 bis 10.000 unterschiedliche Moleküle und am meisten bevorzugt zwischen 50 und 1.000 unterschiedlichen Molekülen. Die Substanzbibliothek ist vorzugsweise als Array auf einem Träger angeordnet.

Unter einem Trägerelement bzw. Träger bzw. Substanzbibliothekenträger wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Festkörper verstanden, auf dem das Sonden-Array aufgebaut ist. Bei dem Träger, der üblicherweise auch als Substrat oder Matrix bezeichnet wird, kann es sich z.B. um Objektträger oder Wafer handeln. Die Gesamtheit aus in Array-Anordnung auf der Detektionsfläche abgelegten Molekülen bzw. der in Array-Anordnung auf der Detektionsfläche abgelegten Subtanzbibliothek und dem Träger wird häufig auch als "Nukleinsäure-Chip", "Chip", "Biochip", "Microarray", "Sondenarray" etc. bezeichnet.

Herkömmliche Nukleinsäure-Chips bzw. Arrays bzw. Microarrays im Rahmen der vorliegenden Erfindung umfassen etwa 10 bis 5.000, vorzugsweise 20 bis 500 und besonders bevorzugt 50 bis 100 unterschiedliche Spezies von Oligonukleotid-Sonden auf einer, vorzugsweise quadratischen, Fläche von z.B. 1 mm bis 4 mm x 1 mm bis 4 mm, vorzugsweise von 2 mm x 2 mm.

Eine Markierung bezeichnet im Rahmen der vorliegenden Erfindung eine detektierbare Einheit, beispielsweise ein Fluorophor oder eine Ankergruppe, an die eine detektierbare Einheit gekoppelt werden kann.

Als Primer wird üblicherweise ein kurzes DNA- oder RNA-Oligonukleotid mit etwa 12 bis 30 Basen bezeichnet, das komplementär zu einem Abschnitt eines größeren DNA- oder RNA-Moleküls ist und über eine freie 3'-OH-Gruppe an seinem 3'-Ende verfügt. Aufgrund dieser freien 3'-OH-Gruppe kann der Primer als Substrat für beliebige DNA- oder RNA-Polymerasen dienen, die in 5'-3'-Richtung Nukleotide an den Primer synthetisieren. Die Sequenz der neu synthetisierten Nukleotide ist dabei durch die Sequenz des mit dem Primer hybridisierten Templates vorgegeben, die jenseits der freien 3'-OH-Gruppe des Primers liegt. Primer üblicher Länge umfassen zwischen 12 bis 50 Nukleotide, bevorzugt zwischen 15 und 30 Nukleotide.

Als Template oder Template-Strang wird üblicherweise ein doppelsträngiges Nukleinsäuremolekül oder ein Nukleinsäurestrang bezeichnet, der als Vorlage zur Synthese von komplementären Nukleinsäuresträngen dient.

Als Hybridisierung wird die Bildung von doppelsträngigen Nukleinsäuremolekülen oder Duplexmolekülen aus komplementären einzelsträngigen Nukleinsäuremolekülen bezeichnet. Im Rahmen einer Hybridisierung können z.B. DNA-DNA-Duplexes, DNA-RNA- oder RNA-RNA-Duplexes gebildet werden. Durch eine Hybridisierung können auch Duplexes mit Nukleinsäureanaloga gebildet werden, wie z.B. DNA-PNA-Duplexes, RNA-PNA-Duplexes, DNA-LNA-Duplexes und RNA-LNA-Duplexes. Hybridisierungsexperimente werden üblicherweise benutzt, um die Sequenzkomplementarität und damit die Identität zwischen zwei verschiedenen Nukleinsäuremolekülen nachzuweisen.

Dabei bedeutet "spezifische Hybridisierung" das unter den hier beschriebenen oder dem Durchschnittsfachmann im Zusammenhang mit *in situ*- und *in-vitro*-Hybridisierungstechniken bekannten stringenten Hybridisierungsbedingungen die Target-Nukleinsäuren stärker an die Sonde binden als die Nicht-Target-Nukleinsäuren und vorzugsweise im wesentlichen nur die Target-Nukleinsäuren, nicht aber Nicht-Target-Nukleinsäuren an die Sonde binden.

Bei einem Aspekt der vorliegenden Erfindung wird somit eine Microarray-Vorrichtung, umfassend ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa*, bereitgestellt. Die Gesamtheit aus in vorbestimmten Bereichen bzw. in Array-Anordnung auf der Detektionsfläche abgelegten Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* und dem Träger wird im folgenden auch als "Nukleinsäure-Chip", "Chip", "Biochip", "Microarray", "Sondenarray" etc. bezeichnet.

Als Nukleinsäure-Chips können im Rahmen der vorliegenden Erfindung insbesondere Chips eingesetzt werden, wie sie von den Firmen Affymetrix (Santa Clara, Kalifornien, USA) und Clondiag (Jena, Deutschland) vertrieben werden. Beispielsweise werden erfindungsgemäß Nukleinsäurechips eingesetzt, die in Microarray-Vorrichtungen implementiert sind, wie sie in den internationalen Patentanmeldungen WO 01/02094 und WO 03/031063 beschrieben sind. Auf die in diesen Dokumenten enthaltene Offenbarung bezüglich der Anordnung des Chips in einer Vorrichtung wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Besonders bevorzugt werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Vorrichtungen mit Nukleinsäure-Chips eingesetzt, wie sie in der internationalen Patentanmeldung WO 03/059516 beschrieben sind. Auf die in diesem Dokument enthaltene Offenbarung bezüglich einer Vorrichtung zur Durchführung von Array-Verfahren wird hiermit ebenfalls ausdrücklich Bezug genommen.

Insbesondere wird somit als Vorrichtung zum Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* ein, z.B. in WO 03/059516 beschriebenes, Reaktionsgefäß eingesetzt, welches eine für ein Laborreaktionsgefäß typische Form und/oder typische Größe aufweist, und bei dem auf einer seiner Grundflächen ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Oligonukleotid-Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* angeordnet ist.

Unter Laborreaktionsgefäßen mit einer typischen Form und Größe werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung Reaktionsgefäße verstanden, die als Einweg-Reaktionsgefäße, in der Standardausführung 1,5 ml fassend, in, insbesondere biologischen bzw. molekularbiologischen, Laboratorien üblicherweise verwendet werden. Derartige Laborreaktionsgefäße werden auch als Tubes und, nach dem bedeutendsten Hersteller, insbesondere als Eppendorf-Tubes oder "Eppis" (Hamburg, Deutschland) bezeichnet. So werden Laborreaktionsgefäße mit einer typischen Form und Größe von Eppendorf als Standard-Reaktionsgefäße oder Safe-Lock-Reaktionsgefäße angeboten. Selbstverständlich können im Rahmen der vorliegenden Erfindung auch Reaktionsgefäße von Herstellern wie Greiner (Frickenhausen, Deutschland), Millipore (Eschborn, Deutschland), Heracus (Hanau, Deutschland) und BIOplastics (Landgraaf, Niederlande) sowie anderen Herstellern eingesetzt werden, die eine Form und Größe aufweisen, wie sie für Laborreaktionsgefäße insbesondere von Eppendorf typisch ist. Beispiele für Laborreaktionsgefäße mit einer typischen Form und Größe sind in Abbildung 16 gezeigt.

Unter Laborreaktionsgefäßen typischer Form und Größe werden im Rahmen der vorliegenden Erfindung insbesondere nicht Rundkolben oder andere Kolben wie Erlenmeyerkolben, Bechergläser oder Messzylinder verstanden.

Ein Reaktionsgefäß im Rahmen der vorliegenden Erfindung unterscheidet sich von den vorstehenden genannten Reaktionsgefäßen dadurch, dass auf einer seiner Grundflächen ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Sondenmolekülen angeordnet ist. Trotz der Modifizierung eines herkömmlichen Laborreaktionsgefäßes durch Einbau eines derartigen Chips weist das Reaktionsgefäß eine für ein Laborreaktionsgefäß typische Form und/oder Größe auf. Das Reaktionsgefäß weist somit eine rotationssymmetrische Form, insbesondere eine zylindrische bzw. im Wesentlichen zylindrische Form auf. Von den für herkömmliche Laborreaktionsgefäße typischen Formen und damit für das erfindungsgemäße Reaktionsgefäß denkbaren Formen ist ferner eine von der zylindrischen Grundform abweichende konische Form umfasst, wobei die Verjüngung vorzugsweise in Richtung der Affinitätsmatrix auftritt. Typische Formen sind ferner Kombinationen von zylindrischen bzw. im Wesentlichen zylindrischen Bereichen und konischen Bereichen (siehe u.a. Abbildungen 1-4 und 21 in WO 03/059516). Aufgrund der für Laborreaktionsgefäße typischen Form und Größe ist das Reaktionsgefäß mit dem darin eingebrachten Chip insbesondere mit üblichen Tischzentrifugen wie beispielsweise von Herstellern wie Eppendorf oder Heraeus kompatibel, d.h. das Reaktionsgefäß mit Nukleinsäure-Chip ist zur Zentrifugation in üblichen Tischzentrifugen geeignet. Übliche maximale Außendurchmesser für Standard-Laborreaktionsgefäße und damit auch für das Reaktionsgefäß mit Nukleinsäure-Chip liegen im Bereich von 0,8 cm bis 2 cm, vorzugsweise 1,0 cm bis 1,5 cm und besonders bevorzugt 1,1 cm bis 1,3 cm. Weitere bevorzugte Außendurchmesser sind bis 0,9 cm, bis 1,2 cm, bis 1,4 cm, bis 1,6 cm und bis 1,7 cm. Die Höhe des erfindungsgemäßen Reaktionsgefäßes beträgt üblicherweise 1,5 cm bis 5,0 cm, vorzugsweise 2,0 cm bis 4,0 cm, besonders bevorzugt 2,5 cm bis 3,5 cm, und am meisten bevorzugt 2,8 cm bis 3,2 cm. Weitere bevorzugte Höhen sind bis 2,6 cm, bis 2,7 cm, bis 2,9 cm, bis 3,0 cm, bis 3,1 cm, bis 3,3 cm und bis 3,4 cm. In speziellen Ausgestaltungen kann die Höhe auch 1,0 cm oder mehr betragen.

Das Reaktionsgefäß mit Nukleinsäure-Chip ist in üblichen Tischzentrifugen zentrifugierbar und kann somit beispielsweise in herkömmlichen Tischzentrifugen wie einer Standard-Tischzentrifuge mit Standard-Rotor von Eppendorf sowie auch in üblichen Racks und Haltern für Reaktionsgefäße wie beispielsweise einem Tube-Rack von Eppendorf eingesetzt werden. Zum Einbringen der zu untersuchenden Probe sowie anderer zur Durchführung der Nachweisreaktion erforderlicher Reagenzien in das Reaktionsgefäß mit Nukleinsäure-Chip können übliche Pipetten oder Spritzen wie beispielsweise variable und Fixvolumen-Pipetten von Eppendorf verwendet werden.

Das Reaktionsgefäß mit Nukleinsäure-Chip weist eine für ein Laborreaktionsgefäß typische Größe auf. Typische Füllvolumina liegen im Bereich von 100 µl bis 2,5 ml, können aber bei speziellen Ausgestaltungen auch höher oder niedriger sein. Besonders bevorzugt hat das Reaktionsgefäß ein für ein Standard-Eppendorf-Tube übliches Füllvolumen von bis zu 1,5 ml. Weitere bevorzugte Füllvolumina sind bis 0,4 ml, bis 0,5 ml, bis 0,7 ml, bis 1,0 ml oder bis 2,0 ml.

Bei einer speziellen Ausführungsform der erfindungsgemäßen Vorrichtung wird ein Nukleinsäure-Chip eingesetzt, bei dem ein Glas-Träger mit den darauf immobilisierten Oligonukleotiden direkt in ein 1,5 ml Reaktionsgefäß, wie es in der internationalen Patentanmeldung WO 03/059516 beschrieben ist, eingebunden ist. Derartige Reaktionsgefäße mit Nukleinsäure-Chips werden von der Firma Clondiag beispielsweise als ArrayTube® vertrieben.

Wie bereits vorstehend erwähnt, kann es sich bei der Nukleinsäuresonde im Sinne der vorliegenden Erfindung um eine DNA- oder RNA-Sonde handeln, die in der Regel zwischen 12 und 100 Nukleotide umfassen wird, bevorzugt zwischen 15 und 50 und besonders bevorzugt zwischen 17 und 25 Nukleotide. Komplementarität sollte vorzugsweise bei einer Sonde von 15 bis 25 Nukleotiden über 100% der Sequenz gegeben sein.

Die Auswahl der Nukleinsäuresonden geschieht insbesondere unter dem Gesichtspunkt, ob eine komplementäre Sequenz in dem nachzuweisenden Stamm von *Pseudomonas aeruginosa* vorliegt.

Durch eine wie z.B. im Folgenden beschrieben ausgewählte, definierte Sequenz werden vorzugsweise mindestens 20% oder mindestens 25% und besonders bevorzugt mindestens 30% oder mindestens 35% und am meisten bevorzugt mindestens 45% oder mindestens 50% der Population von Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa* erfasst. Derartige ausgewählte bzw. definierte Sondensequenzen liefern zwar nicht ein für einen einzigen Stamm charakteristisches Signal. Durch eine Vielzahl unterschiedlicher Spezies von derartig definierten Sonden auf der Chip-Oberfläche wird jedoch ein Signalmuster bereitgestellt, das bei geeigneter Anzahl, z.B. etwa 50 oder etwa 70, verschiedener Sondensequenzen für jeden Stamm charakteristisch ist.

Sonden, die eine Auswahl von mehr als 70% der Population von Stämmen von *Pseudomonas* aeruginosa erfassen, sind allerdings weniger bevorzugt, da die Diskriminierung einzelner Stämme durch diese Sonden zu gering sein könnte.

Sonden, die eine Auswahl von weniger als 20% der Population von *Pseudomonas aeruginosa* erfassen, sind ebenfalls weniger bevorzugt, da diese zwar eine hohe Selektivität aufweisen, aber nur für wenige Stämmen ein Signal liefern und somit für den überwiegenden Teil von *Pseudomonas aeruginosa*-Stämmen nicht zur Information beitragen.

Insbesondere sind die Oligonukleotid-Sonden des erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Chips spezifisch für Nukleinsäuren, die eine Basensubstitution verglichen mit der Sequenz des Referenzstamms von *Pseudomonas aeruginosa* aufweisen. Als Referenzstamm wird die Sequenz des Genoms des Stamms PAO1 herangezogen, die unter

http://www.pseudomonas.com zugänglich ist. Vorzugsweise sind die Oligonukleotid-Sonden spezifisch für Nukleinsäuren, die eine Basensubstitution verglichen mit der Sequenz von konservierten Genen des Referenzstamms PAO1 von *Pseudomonas aeruginosa* aufweisen. Ferner ist es bevorzugt, dass die Basensubstitution in mindestens 20%, mindestens 25%, mindestens 30%, mindestens 35%, mindestens 40% und besonders bevorzugt mindestens 50% einer Population von Pseudomonas aeruginosa auftritt. Das heißt, zur Typisierung werden erfindungsgemäß insbesondere Single Nucleotide Polymorphisms (SNP's) aus konservierten *Pseudomonas aeruginosa*-Genen ausgewählt, die z.B. in mindestens 30% und besonders bevorzugt mindestens 50% der Population eine Basensubstitution aufweisen. Auf diese Weise können Stämme von *Pseudomonas aeruginosa* mit einer Nachweisgenauigkeit von mehr als 99,7% bestimmt bzw. identifiziert werden.

Bei einer weiteren Ausführungsform umfasst der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip, insbesondere zusätzlich zu den vorstehend beschriebenen Sonden, Oligonukleotid-Sonden, die für Nukleinsäuren spezifisch sind, nicht in allen Stämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* und vorzugsweise in mindestens 30% oder mindestens 50% der Population vorkommen.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform umfasst der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip Oligonukleotid-Sonden, die spezifisch für Nukleinsäuren sind, die in Pathogenitätsinseln im Genom von *Pseudomonas aeruginosa* vorliegen. Pathogenitätsinseln stellen distinkte DNA-Bereiche in Genom pathogener Bakterien dar, die sich vom restlichen Genom durch die Präsenz mehrerer Pathogenitäts-assoziierter Gene und durch eine Reihe weiterer struktureller Besonderheiten unterscheiden. Insbesondere weisen verschiedene *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme eine bemerkenswerte genomische Diversität auf, die im Wesentlichen durch die Insertion oder Deletion von mobilen DNA-Einheiten wie (Pro)phagen, Plasmiden oder anderen Elementen verursacht wird. Derartige

Pathogenitätsinseln liefern somit ebenfalls wertvolle Informationen für die Diskriminierung von unterschiedlichen Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa*.

Bei einer weiteren Ausführungsform umfassen der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip, insbesondere zusätzlich zu den für die Diskriminierung unterschiedlicher *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme geeigneten Sonden, Oligonukleotid-Sonden, die für Nukleinsäuren spezifisch sind, die in krankheitsassoziierten Genen wie *exoS* und *exoU* vorliegen. Das Wissen über das Vorliegen bestimmter krankheitsassoziierter Gene lässt Aussagen über die Prognose des erkrankten Patienten zu und erleichtert somit die weitere Behandlung.

Bei einer weiteren Ausführungsform umfasst der erfindungsgemäße Nukleinsäure-Chip Oligonukleotid-Sonden, die für Nukleinsäuren spezifisch sind, die in für Flagellen von *Pseudomonas aeruginosa* kodierenden Genen enthalten sind. Für *Pseudomonas aeruginosa* liegen zwei verschiedene Typen von Flagellen vor. Die Information über den Flagellentyp des detektierten *Pseudomonas aeruginosa*-Stamm kann dem Arzt einen Hinweis für entsprechend einzusetzende Impfstoffe geben.

Bei Verwendung eines Nukleinsäure-Chips, der sämtliche Kategorien der vorstehend beschriebenen Oligonukleotid-Sonden umfasst, d.h. Sonden, die für SNP's spezifisch sind; Sonden, die für Nukleinsäuren spezifisch sind, die nicht in allen Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa* vorliegen; Sonden, die für Nukleinsäuren in Pathogenitätsinseln spezifisch sind; Sonden, die für krankheitsassoziierte Gene spezifisch sind; und Sonden, die für Flagellenkodierende Gene spezifisch sind, erhöhen die Genauigkeit bei der Bestimmung von *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme auf mehr als 99,9%.

Insbesondere haben die Oligonukleotid-Sondenmoleküle die nachstehend angegebenen Längen von Sequenzen (alle Nukleinsäuremoleküle sind in 5'-3'-Richtung notiert). Die erfindungsgemäßen Oligonukleotid-Sondenmoleküle sind zum spezifischen Nachweis von

Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* und insbesondere zur Geno- und Pathotypisierung der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* geeignet und werden dementsprechend insbesondere in dem erfindungsgemäßen Nachweisverfahren eingesetzt. Des Weiteren sind die im Folgenden aufgeführten Oligonukleotid-Sonden aber auch für den Einsatz in beliebigen anderen dem Fachmann bekannten Verfahren zum Nachweis bzw. der Markierung von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* geeignet.

Im Folgenden werden die Oligonukleotide bzw. Nukleinsäure-Sondenmoleküle aufgeführt, die für die Geno- und Pathotypisierung von *Pseudomonas aeruginosa* geeignet sind:

GCGGAAAACTTCCTGCACATGATGTT GCGGAAAACTTCCTCCACATGATGTT AGCTCAGCAGACTGCTGACGAGG AGCTCAGCAGACCGCTGACGAG AAGAGGACGCCGCCGGGTGACGCC AAGAGGACGCCGCCAGGTGACGCCG GACAAGATGCGCCTCGACGACC GACAAGATGCGTCTCGACGACCG AGCCGACCTACGCGCCGGGCAG CAGCCGACCTATGCGCCGGGCAG CCGTTCGAACGGCTCATGGAGCA GCCGTTCGAACGACTCATGGAGCA TGGAGCAGCAAGTGTTCCCGGC TGGAGCAGCAACTGTTCCCGGC GAACAAGACCGGTTCCACCAACGG AACAAGACCGGCTCCACCAACGG GCGACCTGGGCCTGGTGATCCT GCGACCTGGGACTGGTGATCCT

GCCGACCAACTGAACTCCAACTCG GTCGCTGAACGGCACCTACTTCA CAGCCTGCGGTCATGTCCTCGG CGCCAGTTTGAGAACGGAGTCACC GCGCGATCTTCTCCACTTCATCGG GCCTCCGCGATTGAACATCGTGAT GTAGCCGGAGTCGAGCGGAATCAT GTGAGCATGGAATCGGCAGTCGTT CGAGGAGTTTCGGACCCGCTTTGA AATAGGACCGGCAGAACGGGCATT GCGCCTTCTCCTCTTTGCAGATGT CAGTATGGTACGGACACGAAGCGC GCATCATTGCGCGTCACATCTGGT TCTGAACTGCGGCTATCACCTGGA AATTGATGGCTTCTCAGGCGCAGG AGTCATGGGACTGAATACGGCGACT TTCTCGGTGTCGAGGGATTCTCGG TGGTAGCTCTCGACGTACTGGCTG CCCGTTGCTCATAACCCGTTCCTG AGGGCATTCTCAGGTGGACTCAGG ACCTGTGTCGCTGGAGGGTATGTT AGCGTCCCTGACCAACCTCATCAG CGCCAACAATTCGCCATTACAGCG TCCAACAGGCAGGAGTACAGGGTG CGCTGCACATACAGGTCCGTTCTC AGCCCAGCAATTGCGTGTTTCTCCG AGCCCAGCAACTGCGTGTTTCTCC GCTGCTGGCGGCGTGTGC

TGCTGCTGGCAGCGGTGTGCT CAGAAAGCTCAGCAGACTGCTGACGAG GAAAGCTCAGCAGACCGCTGACGAG ACGGCCGCCGGTGACGCC ACGGCCGCCAGGTGACGCCG GCCGACCTACGCGCCGGGC AGCCGACCTATGCGCCGGGCA GTTCGAACGCTCATGGAGCAGCA GTTCGAACGACTCATGGAGCAGCAAG CAGCCCAGTCAGGACGCGCA AGTGACGTGCGTTTCAGCAGTCCC GTGTCACGGCCCATGTCTAGCAGC CGAAGTCTGAGGTGTGGACCCGC CGCTGGAGGGTATGTTCCGCAAGG CGTACTCAGCTTCTCCACCCAGCG CCTGGACCTCTCCAAGGTTCGCCT GCCATTCCGACGACCAAACAAGGC

Daneben ist auch der Einsatz von Oligonukleotid-Sonden im Rahmen der vorliegenden Erfindung denkbar, die für die folgenden Nukleinsäuren spezifisch sind:

 ${\tt GTCTCCCTGGAGCCTGCGAAAGTGGCTCGGTTGCGTAGCCGAC}$

ATGTTGTATTTTCTTGCGGTATGAAGATGGGTGGTTGGGTCGGATATAGGTACTT CTCTCTATTTTCTTTAATTGCTCTTATCTATGG

GACCTCGACCCCGAGGGCTTCATGGCGTGTCGCGAACTCGCATGGCAACAGGC

TGGTCAGCCGAGTAACCGGCAGTTGTCGCCAGGTCTGGAGAATCCCGCCATTAGC
TTGATTCGACGGAACTATAGCGACTTTGGTCCAACTCTGGCCCAG

ATGGGCAAGAGAGTGGTTGTATTGCTATGGCTGCTATTCACATCAATGTCAGCCC ACGCCATCGATAAAAAAGTCAA

CGGCTCGGACATGGCCAATTGGGTCAGCAAGCAACGCGCCGGAGGCATGCCTGG GTTCGCCAGGGGCGGTGCC

GTTCCTGGAACGAGGGTGATGGCTGGGAATACGTGGAGGCGCCACAGCCG

ATGTTCGTACATGACAAGCGACTGCAGTACACCGTCAGGGTCGC

Die folgenden Oligonukleotid-Sonden sind vor allem zum spezifischen Nachweis von SNPs in konservierten Genen von *Pseudomonas aeruginosa* geeignet:

oriC T-C_wt	GAAGCCCAGCAATTGCGTGTTTC
oriC T-C_mut_1	GAAGCCCAGCAACTGCGTGTTTC
oriC T-C_wt_1	AGCCCAGCAATTGCGTGTTTCTCCG
oriC T-C_mut_2	AGCCCAGCAACTGCGTGTTTCTCC
oprL T-C_wt_1	GGTGCTGCAGGGTGTTTCGCCGG
oprL T-C_mut_1	GGTGCTGCAGGGCGTTTCGCCGG
fliC a A-T_wt_1	CAAGATCGCCGCAGCGGTCAAC
fliC a A-T_mut_1	CAAGATCGCCGCTGCGGTCAAC
alkB2 G-A_wt_2	GCTGCTGGCGGCGTGTGC
alkB2 G-A_mut_2	TGCTGCTGGCAGCGGTGTGCT
alkB2 A-G_wt_1	CCTCGCCCTGTTCCCACCGCTCTGG
alkB2 A-G_mut_1	CTCGCCCTGTTCCCGCCGCTCTGG

citS A-G_wt_1	TCGAGCAACTGGCAGAGAAATCCG
citS A-G mut_1	CGAGCAACTGGCGGAGAAATCCG
citS G-C wt_1	GCGGAAAACTTCCTGCACATGATGTT
citS G-C_mut_1	GCGGAAAACTTCCTCCACATGATGTT
oprI T-C_wt_1	AGCTCAGCAGACTGCTGACGAGG
oprI T-C_mut_1	AGCTCAGCAGACCGCTGACGAG
oprI T-C_wt_2	CAGAAAGCTCAGCAGACTGCTGACGAG
oprI T-C mut_2	GAAAGCTCAGCAGACCGCTGACGAG
ampC_1 G-A_wt_2	ACGGCCGCGGTGACGCC
ampC_1 G-A_mut_2	ACGGCCGCCAGGTGACGCCG
ampC_2 C-T_wt	GACAAGATGCGCCTCGACGACC
ampC_2 C-T_mut_1	GACAAGATGCGTCTCGACGACCG
ampC_3 C-T_wt	AGCCGACCTACGCGCCGGGCAG
ampC_3 C-T_mut_1	CAGCCGACCTATGCGCCGGGCAG
ampC_3 C-T_wt_1	GCCGACCTACGCGCCGGGC
ampC_3 C-T_mut_2	AGCCGACCTATGCGCCGGGCA
ampC_4 G-A_wt_2	GTTCGAACGGCTCATGGAGCAGCA
ampC_4 G-A_mut_2	GTTCGAACGACTCATGGAGCAGCAAG
ampC_5 G-C_wt_1	TGGAGCAGCAAGTGTTCCCGGC
ampC_5 G-C_mut_1	TGGAGCAGCAACTGTTCCCGGC
ampC_6 T-C_wt	GAACAAGACCGGTTCCACCAACGG
ampC_6 T-C_mut_1	AACAAGACCGGCTCCACCAACGG
ampC_7 C-A_wt	GCGACCTGGGCCTGGTGATCCT
ampC_7 C-A_mut_1	GCGACCTGGGACTGGTGATCCT
- -	

Die folgenden Oligonukleotid-Sonden sind insbesondere zum Nachweis von DNA-Sequenzen geeignet, die nicht in allen *Pseudomonas aeruginosa*-Stämmen vorkommen.

C-47-1	GCGCGATCTTCTCCACTTCATCGG
C-45	CGAGGAGTTTCGGACCCGCTTTGA
C-46	AATAGGACCGGCAGAACGGCATT
C-46_1	CGAAGTCTGAGGTGTGGACCCGC
C-spezifisch-1	GCATCATTGCGCGTCACATCTGGT
pKL-3	TCTGAACTGCGGCTATCACCTGGA
pKL-11	AGTCATGGGACTGAATACGGCGACT
PAGI-1-1	TTCTCGGTGTCGAGGGATTCTCGG
PAGI-1-8	TGGTAGCTCTCGACGTACTGGCTG
SG17M-1	CCCGTTGCTCATAACCCGTTCCTG
SG17M-4	AGGGCATTCTCAGGTGGACTCAGG
C-Inselspez4	GCGCCTTCTCCTCTTTGCAGATGT
C-Inselspez5	CAGTATGGTACGGACACGAAGCGC
TB-C47-3	TCCAACAGGCAGGAGTACAGGGTG
TB-C47-4	CGCTGCACATACAGGTCCGTTCTC

Die folgenden Oligonukleotid-Sonden sind insbesondere zum Nachweis von Pathogenitätsinseln geeignet:

47D7-1_1	GTGTCACGGCCCATGTCTAGCAGC
47D7-2	GTGAGCATGGAATCGGCAGTCGTT
fla-insel-1	ACCTGTGTCGCTGGAGGGTATGTT
Fla-Insel-2_orfA	CGCTGGAGGGTATGTTCCGCAAGG
Fla-Insel-2_orfC	CGTACTCAGCTTCTCCACCCAGCG
Fla-Insel-2_orfI	CCTGGACCTCTCCAAGGTTCGCCT
Fla-Insel-2_orfJ	GCCATTCCGACGACCAAACAAGGC

Die folgenden Nukleinsäure-Sondenmoleküle sind insbesondere zum Nachweis von krankheitsassoziierten Genen wie exoS und exoU geeignet:

exoS-1_1 CAGCCCAGTCAGGACGCGCA
exoU CGCCAGTTTGAGAACGGAGTCACC
exoU_1 AGTGACGTGCGTTTCAGCAGTCCC

Die folgenden Nukleinsäure-Sondenmoleküle sind insbesondere zur Identifizierung des Flagellentyps geeignet:

fliC b GCCGACCAACTGAACTCCAACTCG

fliC a GTCGCTGAACGGCACCTACTTCA

Gegenstand der Erfindung sind neben den Oligonukleotid-Sonden mit den vorstehend aufgeführten Sequenzen auch Abwandlungen der vorstehend genannten Oligonukleotide, die trotz der Abweichungen in der Sequenz und/oder Länge eine spezifische Hybridisierung mit Ziel-Nukleinsäuren bzw. Target-Nukleinsäuren zeigen und dadurch einen spezifischen Nachweis von Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa* und insbesondere die Geno- und Pathotypisierung *Pseudomonas aeruginosa* gewährleisten.

Unter diese Abwandlungen fallen insbesondere

a) Nukleinsäuremoleküle, die (i) mit einer der obigen Oligonukleotid-Sequenzen in mindestens 80%, bevorzugt in mindestens 90% und besonders bevorzugt in mindestens 92%, 94%, 96% der Basen übereinstimmen, oder die (ii) sich von obigen Oligonukleotid-Sequenzen durch eine oder mehrere Deletionen und/oder Additionen unterscheiden und eine spezifische Hybridisierung mit Target-Nukleinsäuren von Stämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* ermöglichen.

- b) Nukleinsäuremoleküle, die mit einer zu den a) genannten Nukleinsäuremolekülen unter stringenten Bedingungen (siehe unten) hybridisieren.
- Nukleinsäuremoleküle, die eine Oligonukleotid-Sequenz nach a) oder b) umfassen und zusätzlich zu den genannten Sequenzen bzw. deren Abwandlungen nach a) oder b) mindestens ein weiteres Nukleotid aufweisen und eine spezifische Hybridisierung mit Target-Nukleinsäuren ermöglichen.

Der Grad der Sequenzidentität eines Nukleinsäure-Sondenmoleküls mit den oben explizit genannten Oligonukleotid-Sondenmolekülen kann mit üblichen Algorithmen bestimmt werden. Geeignet ist hierzu beispielsweise das Programm zur Bestimmung der Sequenzidentität, das unter http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST (auf dieser Seite z.B. der Link "Standard nucleotide-nucleotide BLAST [blastn]") zugänglich ist.

"Hybridisieren" kann im Rahmen dieser Erfindung gleichbedeutend sein mit "komplementär". Im Rahmen dieser Erfindung sind auch solche Oligonukleotide umfasst, die mit dem (theoretischen) Gegenstrang eines erfindungsgemäßen Oligonukleotids einschließlich der erfindungsgemäßen Abwandlungen hybridisieren.

Der Begriff "stringente Bedingungen" steht allgemein für Bedingungen, unter denen eine Nukleinsäuresequenz präferentiell an ihre Zielsequenz hybridisieren wird, und zu einem deutlich geringeren Ausmaß oder gar nicht an andere Sequenzen. Stringente Bedingungen sind z.T. sequenzabhängig und werden unter verschiedenen Umständen unterschiedlich sein. Längere Sequenzen hybridisieren spezifisch bei höheren Temperaturen. Im Allgemeinen werden stringente Bedingungen so ausgewählt, dass die Temperatur etwa 5°C unter dem thermischen Schmelzpunkt (Tm) für die spezifische Sequenz bei einer definierten Ionenstärke und einem definierten pH liegt. Die Schmelztemperatur ist die Temperatur (unter definierter

Ionenstärke, pH und Nukleinsäurekonzentration), bei der 50% der zu der Zielsequenz komplementären Moleküle zu der Zielsequenz im Gleichgewichtzustand hybridisieren.

Es versteht sich, dass der Fachmann die Konzentrationen der Bestandteile des Hybridisierungspuffers derart auswählen kann, dass die gewünschte Stringenz der Hybridisierungsreaktion erzielt wird. Unter Einsatz der stringenten Bedingungen kann der Fachmann feststellen, ob ein bestimmtes Nukleinsäuremoleküle einen spezifischen Nachweis von Target-Nukleinsäuren von *Pseudomonas aeruginosa* ermöglicht und somit im Rahmen der Erfindung zuverlässig eingesetzt werden kann.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Microarray-Vorrichtung sind auf mindestens einem Array-Element sog. Kontrollsonden angeordnet. Derartige Kontrollsonden dienen z.B. zur Kontrolle der erfolgten Target-Markierung, der Amplifikationsreaktion, der Hybridisierungsreaktionen sowie – insbesondere bei Nachweisverfahren durch Präzipitation – der Färbung des Niederschlags.

Derartige Kontrollsonden weisen z.B. eine spezifische Komplementärität entweder zu einem extern zugegebenen Target oder zu einem in allen mit dem Array zu untersuchenden Samples in ausreichender Konzentration vorhandenen Target auf. Unter ausreichender Konzentration wird in diesem Zusammenhang eine Konzentration an Targetmolekülen verstanden, die zu einem signifikanten, d.h. deutlich detektierbaren Signal nach der Wechselwirkung mit den Sonden führt. Vorzugsweise sind die Array-Elemente, auf denen derartige Kontrollsonden angeordnet sind, über die gesamte Fläche des Arrays verteilt, besonders bevorzugt sind sie gleichmäßig verteilt. Eine Verteilung über die gesamte Fläche des Arrays bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung, dass sich ausgehend von dem Mittelpunkt der Array-Oberfläche in verschiedenen Abständen und verschiedenen Richtungen Array-Elemente mit derartigen Kontrollsonden befinden. Eine gleichmäßige Verteilung bedeutet vorzugsweise eine Anordnung der Array-Elemente mit derartigen Kontrollsonden als einheitliches Raster,

beispielsweise als 10x10-Raster, bei dem jedes zehnte Array-Element ein derartiges Array-Element mit Kontrollsonden ist. Diese Ausführungsform ermöglicht z.B. die Normalisierung von experimentellen Schwankungen, die nach der Herstellung des Arrays u.a. in Abhängigkeit von dem Ort des Array-Elements auf der Array-Oberfläche auftreten können.

Bei einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung wird ein Verfahren zum spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* in einer Probe bereitgestellt wird, welches die folgenden Schritte umfasst:

- a) In Kontakt bringen der Probe mit einem wie vorstehend beschriebenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Chip mit Oligonukleotid-Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa*; und
- b) Detektion der Wechselwirkung zwischen den Oligonukleotid-Sonden und in der Probe enthaltenen Target-Nukleinsäuren.

Die zu untersuchenden Target-Nukleinsäuren bzw. die nachzuweisenden und zu typisierenden *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme können in jeder Art von Probe, vorzugsweise in einer biologischen Probe vorliegen. Insbesondere wird das erfindungsgemäße Verfahren zur Untersuchung medizinischer Proben, z.B. von Stuhlproben, Blutkulturen, Sputum, Gewebeproben (auch Schnitten), Wundmaterial, Urin, Proben aus dem Respirationstrakt, Implantaten und Kathetheroberflächen eingesetzt werden.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Nachweisverfahrens werden die in der Probe enthaltenen Target-Nukleinsäuren vor der Detektion amplifiziert. Die Amplifikation erfolgt üblicherweise durch herkömmliche im Stand der Technik bekannte PCR-Methoden. Vorzugsweise wird die Amplifikation als Multiplex-PCR ausgeführt (siehe auch WO 97/45559). Bei einer Multiplex-PCR wird mehr als ein Primer pro Template-DNA in der Polymerase-Kettenreaktion verwendet. Das Ziel einer Multiplex-PCR ist die gleich-

zeitige Amplifikation mehrerer Bereiche der Target-DNA, um auf diese Weise Zeit zu sparen und Kosten zu minimieren.

Vorzugsweise werden bei der Amplifikation durch Multiplex-PCR Primer eingesetzt, die in etwa dieselbe Schmelztemperatur und in etwa dieselben Bindungskinetiken aufweisen. Auf diese Weise wird eine gleichmäßige Amplifikation sämtlicher Target-Nukleinsäuren gewährleistet und so ein exakter Nachweis auch in unterschiedlicher Ausgangskonzentration vorliegender Target-Nukleinsäuren sichergestellt.

Bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform wird die Amplifikation linear, d.h. nur auf einem DNA-Strang der Target- bzw. Template-Nukleinsäure durchgeführt. Dadurch wird vermieden, dass auch nur geringe Unterschiede bei den Schmelzpunkten und Bindungskinetiken der Primer wie bei der exponentiellen Amplifikation mittels herkömmlicher PCR zu großen Unterschieden in den nach Abschluss der Amplifikation vorliegenden Konzentrationsverhältnissen der Target-Nukleinsäuren führen, was einen Nachweis von nur geringer Ausgangskonzentrtaion vorliegenden Target-Nukleinsäuren neben in hohen Ausgangskonzentrationen vorliegenden Target-Nukleinsäuren verhindern würde.

Insbesondere haben die im Rahmen der erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzten Primer die nachstehend angegebenen Mengen und Sequenzen (alle Primer sind in 5'-3'-Richtung notiert). Die im Folgenden aufgeführten Primer sind jedoch auch für beliebige andere dem Fachmann bekannte Verfahren zur Amplifikation von Nukleinsäuren geeignet.

47-1/23 ACGCGGATGTCCTGGATTTGG

47-1/39 CTGAAGAAGGGGCGCTACGCG 47-2/22

GCGTACCGGGCAAGGTGATAG

47-2/52

CTCGGTGAAACATCGGGAGGG

C45/18

TCATCCAGCAAGCCATTGCGC

C45/60a

GGAGTCGCTTTCCGCCATCG

C45/60b

TGGAGTCGCTTTCCGCCATCG

C46/15

AAGGCGTTTCACGCTGACGC

C46/22

ATCCGGAAGGGCGTTTCACG

C46/88

TCCACACCTCAGACTTCGGCG

C47-1/43

TATTGACGACCTACCGCGCGC

C47-2/56a

GCAACTGATGTTCGCCCAGC

C47-2/56b

CGCAACTGATGTTCGCCCAGC

C47-2/59

ACACGCAACTGATGTTCGCCC

CIS-4/36

TGTCCCGGCTCAGTTCAACG

CIS-4/50

AACACCTTGGCGTTTGTCCC

CIS-4/51

GCAACACCTTGGCGTTTGTCC

CIS-5/4

TCAAGCTCGTTGTGGACCGC

CIS-5/48

GTTACGACGCCGTGCTGTCGG

CSP-1/39a

ACGCAACGTATTCGGCGACCC

CSP-1/39b

CGCAACGTATTCGGCGACCC

fliAT/28

AGCTGATGGTATCGCCGTCGC

fliAT/72

CTAGTGATCGCACCGGAGCC

oriC/20

AGCCTCGACACCGGTTCTCG

oriC/54

TCGTTCATCCCCAGGCTTCG

oriC/59

ACCATCTCGTTCATCCCCAGG

oprL/53

TTCTGAGCCCAGGACTGCTCG

oprL/65

TCGACGCGACGGTTCTGAGCC

fliCb/36

TGACGTTCTCGCCGGTAGCG

fliCb/65

CAGTAGCGGTACCGGTCTGCG

fliCb/66

CAGTAGCGGTACCGGTCTGC

alkAG/27 TTCCTCGCCGGCATAGTAGGC

alkGA/32

GGGGTCGAGACGTGTACATGG

alkGA/51

CGAGGACGAGGCATCTTCCGG

citAG/4

GCAGGTAGCAGGTTTCCAGG

citAG/46

AACTGTTCCTTCTGCGCGGCG

citGC/8

TGATCGGCTTGGTCTCGCAGG

citGC/11

GCTGATCGGCTTGGTCTCGC

citGC/75

GAGGCGTTCTGCTCGTGGTCG

oprI/12

TTTTTCCAGCATGCGCAGGG

oprI/17

GCTGGCTTTTTCCAGCATGCG

oprI/22

TTGCGGCTGGCTTTTTCCAGC

am7CA/1

TTGGGATAGTTGCGGTTGGC

am7CA/27

CGTAGGCGATCTTCACCCGC

am7CA/29

TGGCGTAGGCGATCTTCACCC

am3CT/21

GGCGAGATAGCCGAACAGGC

am3CT/22

GCGGCGAGATAGCCGAACAGG

am3CT/69

CACTTGCTGCTCCATGAGCC

am2CT/35

GAGGTCGAGCAGGCTGATGC

am2CT/42

TAGGTCGCGAGGTCGAGCAGG

am2CT/92

GTCCTTCTGCACCGAGTCGG

am1GA/49

CGCATCTTGTCCTGGGTCAGG

am1GA/58

TCGTCGAGGCGCATCTTGTCC

am45/1

ACGTCGAGGTGGGTCTGTTCG

am45/96

GTAGCCTTCGGCATCCAGCG

am6TC/60

TCGGCATTGGGATAGTTGCGG

GI11/15

CCTCCTGTCTCATGCCGATGC

GI11/59

GCATTCGCCACGGAAGGAAGG

GI11/71

GAAGGCATCATGGCATTCGCC

GI18/62

GTCATGGGGTTTCCCAGAGACC

fliCa/41

GATCGCGATGTCGACGGTGCC

fliCa/42

CGATCGCGATGTCGACGGTGC

fliCa/46

TGCCGATCGCGATGTCGACG

SG-1/40

GACGAATACCCAGCTGCGTGG

SG-1/43

GCAGACGAATACCCAGCTGCG

SG-4/1 CGCGACGTCGTGACGTCAGC

SG-4/67 ACTTTCGGCTCTTCGGGCTGG

TB46/21 AGGTAGAGACTCGGGGGAACC

TB46/45 TCGTTTTCGGTCATGGCCAGG

TB471/22 TTCCGCGACGAACATCCGTGG

TB471/25 CGCTTCCGCGACGAACATCCG

TB472/36 GGATCGCTTCCGATAGGGCAGC

TB472/84 AGAGGCATGGGTCTGTACCG

TB473/34 TCTGTCAATCCCCTTTGGGG TB473/41 AGCCCCTTTCTGTCAATCCCC

TB474/36 GGCTTCCTACCGAAGGTCAGG

TB474/41 TGAGGGCTTCCTACCGAAGG

exoS/31 TTCAAGGTCATGGGCAATGCC

exoS/37 AGTCCCTTCAAGGTCATGGGC

exoU/22 GCCGACTGAGCTGTAGCTCGG

exoU/23 GGCCGACTGAGCTGTAGCTCG

exoU/42 ACCAGACTGGTCAATGGTGG

flins/2 CCCGTGTTTCCGTAGACCTTGC pKL11/49a AGCAGTTACCCACAGCATGG

pKL11/49b CAGCAGTTACCCACAGCATGG

pKL3/47 CTACACTCCAACCGCTGGTCC

pKL3/50 GACCTACACTCCAACCGCTGG

pKL3/80 TTCCCTTGCTGCCGAGAAGC

pKL7/14 TAATAGGCGAGCCTGCCGTCC

47D7nw1a TCCACGCCGAGGGACGTGCC

47D7nw1b GCTCCACGCCGAGGGACGTGCC

C46-nw1a CGCGGTGCTGGTTGCGCTGC C46-nw1b CCAATGCCCAGGGCCAGCGA

C46-nw1c CGCTGGCAGTTCCGCTGGCC

ExoSnw1a
CAGGGTCGCCAGCTCGCCC

ExoSnw1b
AGGGTCGCCAGCTCGCC

ExoUnw1a
AGTGATCTGCCGCGGCCCTGCC

ExoUnw1b GTGATCTGCCGCGGCCCTGC

OrfA-1 GTTCCACAGGCGCTGCGGCGC

OrfA-2 GTTCCACAGGCGCTGCGGCG

OrfA-3 CAAAGCCCCTGGTCGCGCGG OrfC-1
GCAGCTTTTCCACCGCCGGCGG

OrfI-1
AAACTGCCCCGCCCCCATCC

OrfI-2 GGAAAAACTGCCCCGCCCCCC

OrfJ-1
ACGCTCGCAGCGCCTCACGCG

OrfJ-2 GGCCTGGCTGCGAACGCTCGC

Gegenstand der Erfindung sind neben Primern mit den vorstehend aufgeführten Sequenzen auch Abwandlungen der obigen Primer, die trotz der Abweichungen in der Sequenz und/oder Länge eine spezifische Hybridisierung mit den Template-Nukleinsäuren der jeweiligen Pseudomonas aeruginosa-Stämme zeigen und sich dadurch für den Einsatz bei der Amplifikation der Target-Nukleinsäuren eignen.

Hierunter fallen insbesondere

a) Primer, die (i) mit einer der oben explizit genannten Primersequenzen in mindestens 80%, bevorzugt in mindestens 90% und besonders bevorzugt in mindestens 92%, 94%, 96% der Basen übereinstimmen, oder die (ii) sich von obigen Primersequenzen durch eine oder mehrere Deletionen und/oder Additionen unterscheiden und eine spezifische Hybridisierung

mit Template- bzw. Target-Nukleinsäuren von *Pseudomonas aeruginosa-*Stämmen ermöglichen.

- b) Primermoleküle, die mit einer zu den unter a) genannten Primermolekülen unter stringenten Bedingungen (siehe oben) hybridisieren.
- c) Nukleinsäuremoleküle, die die Sequenz eines Primermoleküls nach a) oder b) umfassen und zusätzlich zu den genannten Sequenzen bzw. deren Abwandlungen nach a) oder b) mindestens ein weiteres Nukleotid aufweisen und eine spezifische Hybridisierung mit Nukleinsäuresequenzen von Target-Organismen ermöglichen.

Bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform werden für die Amplifikation pro Target-Nukleinsäure zwei geeignete Primer parallel eingesetzt.

Der Nachweis erfolgt bei dem erfindungsgemäßen Verfahren vorzugsweise dadurch, dass die gebundenen bzw. hybridisierten Target-Nukleinsäuren mit mindestens einer Markierung versehen sind, die in Schritt b) detektiert wird.

Wie bereits vorstehend erwähnt, ist die Markierung, die an die Targets oder Sonden gekoppelt ist, vorzugsweise eine detektierbare Einheit oder eine über eine Ankergruppe an die Targets oder Sonden gekoppelte detektierbare Einheit. Hinsichtlich der Möglichkeiten der Detektion bzw. der Markierung ist das erfindungsgemäße Verfahren äußerst flexibel. So ist das erfindungsgemäße Verfahren mit einer Vielzahl physikalischer, chemischer oder biochemischer Detektionsverfahren kompatibel. Voraussetzung ist lediglich, dass die zu detektierende Einheit bzw. Struktur direkt an eine Sonde oder ein Target, beispielsweise ein Oligonukleotid gekoppelt bzw. über eine mit dem Oligonukleotid koppelbare Ankergruppe verknüpft werden kann.

Die Detektion der Markierung kann auf Fluoreszenz, Magnetismus, Ladung, Masse, Affinität, enzymatischer Aktivität, Reaktivität, einer Goldmarkierung und dergleichen beruhen. So kann die Markierung beispielsweise auf der Verwendung von Fluorophor-markierten Strukturen bzw. Bausteinen basieren. In Verbindung mit der Fluoreszenz-Detektion kann die Markierung ein beliebiger an Targets oder Sonden während oder nach deren Synthese koppelbarer Farbstoff sein. Beispiele hierfür sind Cy-Farbstoffe (Amersham Pharmacia Biotech, Uppsala, Schweden), Alexa-Farbstoffe, Texas-Rot, Fluorescein, Rhodamin (Molecular Probes, Eugene, Oregon, USA), Lanthanide wie Samarium, Ytterbium und Europium (EG&G, Wallac, Freiburg, Deutschland).

Neben Fluoreszenz-Markern können im Rahmen der vorliegenden Erfindung als Markierung bzw. als Detektiereinheit, die mit den Targets bzw. Sonden gekoppelt ist, auch Lumineszenz-Marker, Metall-Marker, Enzym-Marker, radioaktive Marker und/oder polymere Marker eingesetzt werden.

Ebenso kann eine Nukleinsäure als Markierung (Tag) genutzt werden, die durch Hybridisierung mit einem markierten Reporter detektiert werden kann (Sandwich-Hybridisierung). Einsatz zum Nachweis des Tags finden diverse molekularbiologische Nachweisreaktionen wie Primer-Extension, Ligation und RCA.

Bei einer alternativen Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens ist die detektierbare Einheit über eine Ankergruppe mit den Targets oder Sonden gekoppelt. Bevorzugt verwendete Ankergruppen sind Biotin, Digoxigenin u.dgl. Die Ankergruppen werden in einer anschließenden Reaktion mit spezifisch bindenden Komponenten, beispielsweise Streptavidin-Konjugaten oder Antikörper-Konjugaten umgesetzt, die selbst detektierbar sind oder eine detektierbare Reaktion auslösen. Bei Einsatz von Ankergruppen kann die Umsetzung der Ankergruppen in detektierbare Einheiten vor, während oder nach Zugabe der

Probe umfassend die Targets bzw. ggf. vor, während oder nach der Spaltung der selektiv spaltbaren Bindung in den Sonden erfolgen.

Die Markierung kann erfindungsgemäß auch durch Wechselwirkung eines markierten Moleküls mit den Sonden-Molekülen erfolgen. Beispielsweise kann die Markierung durch Hybridisierung eines wie vorstehend beschrieben markierten Oligonukleotids mit einer Oligonukleotid-Sonde bzw. einem Oligonukleotid-Target erfolgen.

Weitere im Rahmen der vorliegenden Erfindung geeignete Markierungsverfahren und Nachweissysteme sind beispielsweise in Lottspeich und Zorbas, Bioanalytik, Spektrum Akademischer Verlag, Heidelberg, Berlin, 1998, Kapitel 23.3 und 23.4 beschrieben.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden Nachweisverfahren eingesetzt, die im Ergebnis ein Addukt mit einem bestimmten Löslichkeitsprodukt, das eine Präzipitation zur Folge hat, liefern. Zur Markierung werden insbesondere Substrate eingesetzt, die in ein schwer lösliches, üblicherweise gefärbtes Produkt umgesetzt werden können. Beispielsweise können bei dieser Markierungsreaktion Enzyme verwendet werden, die den Umsatz eines Substrats in ein schwer lösliches Produkt katalysieren. Reaktionen, die geeignet sind, um zu einem Niederschlag an Array-Elementen zu führen, sowie Möglichkeiten für die Detektion des Niederschlags sind beispielsweise in der internationalen Patentanmeldung WO 00/72018 und in der internationalen Patentanmeldung WO 02/02810 beschrieben, auf deren Inhalt hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird.

Bei einer besonders bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens sind die gebundenen Targets mit einer Markierung versehen, die die Reaktion eines löslichen Substrats zu einem schwer löslichen Niederschlag auf dem Array-Element katalysiert, an dem eine Sonden/Target-Wechselwirkung stattgefunden hat bzw. die als Kristallisationskeim für

die Umwandlung eines löslichen Substrats zu einem schwer löslichen Niederschlag auf dem Array-Element wirkt, an dem eine Sonden/Target-Wechselwirkung stattgefunden hat.

Der Einsatz des erfindungsgemäßen Verfahrens erlaubt auf diese Weise die simultane qualitative und quantitative Analyse einer Vielzahl von Sonden/Target-Wechselwirkungen, wobei einzelne Array-Elemente mit einer Größe von $\leq 1000~\mu m$, vorzugsweise von $\leq 100~\mu m$ und besonders bevorzugt von $\leq 50~\mu m$ realisiert werden können.

In der Immunzytochemie und bei immunologischen Mikrotiterplatten-basierten Tests ist der Einsatz von enzymatischen Markierungen bekannt (siehe E. Lidell und I. Weeks, Antibody Technology, BIOS Scientific Publishers Limited, 1995). So katalysieren beispielsweise Enzyme den Umsatz eines Substrats in ein schwerlösliches, in aller Regel gefärbtes Produkt.

Eine weitere Möglichkeit des Nachweises molekularer Wechselwirkungen auf Arrays besteht im Einsatz von Metallmarkierungen. Hierbei werden beispielsweise kolloidales Gold oder definierte Goldcluster mit den Targets gekoppelt, ggf. über bestimmte Vermittlermoleküle wie Streptavidin. Die durch die Goldmarkierung entstehende Färbung wird vorzugsweise durch nachfolgende Reaktion mit unedleren Metallen wie z.B. Silber verstärkt, wobei die mit den Targets gekoppelte Goldmarkierung als Kristallisationskeim bzw. Katalysator beispielsweise für die Reduktion von Silberionen zu einem Silberniederschlag wirkt. Die mit Goldmarkierungen gekoppelten Targets werden im Folgenden auch als Goldkonjugate bezeichnet.

Bei dieser Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens kann auch eine relative Quantifizierung der Sonden-/Target-Wechselwirkung erfolgen. Die relative Quantifizierung der Konzentration der gebundenen Targets auf einem Sonden-Array durch Nachweis eines Präzipitats bzw. eines Niederschlags erfolgt über die Konzentration der mit den Targets gekoppelten Markierungen, die die Reaktion eines löslichen Substrats zu einem

schwerlöslichen Niederschlag auf dem Array-Element, an dem eine Sonden/Target-Wechselwirkung stattgefunden hat, katalysieren bzw. als Kristallisationskeim für derartige Reaktionen wirken. Beispielsweise beträgt im Fall von mit Nanogold markierten HPLC-gereinigten Oligonukleotidsonden das Verhältnis von gebundenem Target zu Goldpartikel 1:1. In anderen Ausführungsformen der vorliegenden Erfindung kann es ein Vielfaches oder auch einen Bruchteil davon betragen.

Die Detektion bei dieser Ausführungsform des erfindungsgemäßen Nachweisverfahrens erfolgt somit durch Messung der Transmissionsänderung, Reflexion oder Streuung, die durch den Niederschlag hervorgerufen wird, der auf den Array-Elementen, an denen eine Sonden/Target-Wechselwirkung stattgefunden hat, durch die katalytische Wirkung der mit den gebundenen Targets gekoppelten Markierung erzeugt wird.

Die Lichtabsorption wird im Fall der Kopplung von kolloidalem Gold oder definierten Goldcluster mit den Targets bereits durch die Gegenwart dieser metallischen Markierungen hervorgerufen. Zur Verstärkung der Lichtabsorption wird allerdings vorzugsweise katalytisch durch derartige Wechselwirkungshybride, d.h. die mit einer Markierung wie beispielsweise kolloidalem Gold oder definierten Goldclustern versehene Targets, ein nicht transparentes Präzipitat abgeschieden. Als besonders vorteilhaft hat sich im Fall von Goldkonjugaten die Verwendung von Silber als Präzipitat herausgestellt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens wird somit in Schritt c) der zeitliche Verlauf der Niederschlagsbildung an den Array-Elementen in Form von Signalintensitäten detektiert. Auf diese Weise kann eine genaue Bestimmung der relativen quantitativen Menge an gebundenen Targets gewährleistet werden. Eine derartige Vorgehensweise ist ausführlich in der internationalen Patentanmeldung WO 02/02810 beschrieben, auf deren Inhalt hiermit ausdrücklich Bezug genommen wird.

Bei einem weiteren Aspekt der vorliegenden Erfindung werden Kits zur Durchführung der vorstehend beschriebenen Verfahren zur Verfügung gestellt. Die in diesen Kits enthaltenen Hybridisierungsanordnungen bzw. Chip-Vorrichtungen sind z.B. in den internationalen Patentanmeldungen WO 03/059516, WO 01/02094 und WO 03/031063 beschrieben. Auf die in diesen Dokumenten enthaltene Offenbarung bezüglich der Mikroarray-Anordnungen wird hiermit ausdrücklich Bezug genommen.

Außer den dort beschriebenen Hybridisierungsanordnungen, vorzugsweise einem ArrayTube®, umfassen die Kits als wichtigen Bestandteil die erfindungsgemäße Microarray-Vorrichtung bzw den erfindungsgemäßen Biochip und insbesondere die vorstehend beschriebenen für die nachzuweisenden *Pseudomonas aeruginosa*-Stämme spezifischen Nukleinsäure-Sondenmoleküle, die auf dem Träger angeordnet sind. Gegebenenfalls weiter enthalten sind entsprechende Primer, Hybridisierungspuffer und Konzentrate von entsprechenden Waschlösungen.

Das folgende Beispiel soll die Erfindung erläutern, ohne sie einzuschränken:

Beispiel

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde ein Detektionsverfahren entwickelt, mit dem die Geno- und Pathotypisierung von *Pseudomonas aeruginosa* innerhalb von sechs Stunden, ausgehend von den Bakterien auf einer Agar-Platte, durchgeführt werden kann. Hierzu werden nur grundlegende Labormethoden, wie z.B. PCR und Geräte, die zur Grundausstattung eines molekularbiologischen Labors gehören, benötigt. Ein kritischer Schritt hierbei ist die PCR, bei der über 40 verschiedene Sequenzen im gleichen Reaktionsansatz parallel amplifiziert werden. Um dies zu erreichen, wurden bei einer Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens 80 DNA-Primer so optimiert, dass sie in etwa gleiche Schmelzpunkte und Bindungskinetiken aufweisen. Weiterhin wurden die

Template-Nukleinsäuren nur linear, d.h. auf einem DNA-Strang amplifiziert, um somit auch die Auswirkungen geringer kinetischer Unterschiede zu minimieren. Diese Optimierung ermöglicht die Verwendung einer Multiplex-PCR zur Target-Amplifikation.

Mit dem im Rahmen der vorliegenden Erfindung bereitgestellten DNA-Chip ist es daher möglich, *Pseudomonas aeruginosa* schnell und einfach in einem diagnostischen Routeinelabor innerhalb eines Tages zu untersuchen und so z.B. bei Verdacht auf eine nosokomiale Ausbreitung dieses Erregers schnell reagieren zu können.

Im Folgenden ist ein Versuchsprotokoll angegeben:

a) Vorbereitung der Bakterien

2 Impfösen der Bakterienkultur (20 μl Bakterien von einer LB-Agarplatte) in 1,5 ml H₂O aufnehmen

Zentrifugation (3.000 x g, 6 min)

Überstand abnehmen

Pellet 4 x waschen:

Resuspension in 5 mM EDTA

Zentrifugation (14.000 x g, 5 min)

Überstand abnehmen

Pellet in 50 µl dest. H₂O resuspendieren

b) Polymerase- Kettenreaktion (PCR)

Die zu untersuchenden DNA-Sequenzen der Bakterien werden in einer Polymerase-Kettenreaktion (PCR) vervielfältigt. Polymerase:

Terminator- Polymerase (New England Biolabs)

dNTPs:

je 2 mM dATP, dGTP, dCTP,

1,5 mM dTTP

0,5 mM Biotin-dUTP (Roche)

Primer:

Mischung aus je zwei 21 bp Oligonukleotiden für jede zu

detektierende Sequenz. Die Primer haben gleiche

Schmelzpunkte und Bindungskinetik und binden auf dem gleichen Strang ca. 100 Basen vor der untersuchten DNA-

Sequenz. Die verwendete Mischung hat eine

Gesamtkonzentration an Oligonukleotiden von 5 µmol/l. Die

Sequenzen der verwendeten Primer sind in Abbildung 17

dargestellt.

Reaktionsansatz:

10x Reaktionspuffer	$2,5 \mu l$
dNTP- Mischung	2,5 μ1
Primer	2,5 μ1
DMSO	1,2 μ1
Bakterien-Suspension	8,0 μ1
Terminator-Polymerase	0,5 μ1
Wasser	7,8 µl
	$= 25 \mu l$

Reaktionsablauf:

Start:

96°C

300 s

40 Zyklen	60°C	20 s
	72°C	40 s
	96°C	60 s
Ende	10°C	

c) Hybridisierungsassay

Die eingesetzten Oligonukleotid-Sonden sowie die Anordnung der Oligonukleotid-Sonden auf dem erfindungsgemäßen Nukleinsäurechip sind in den Abbildungen 18 bis 21 gezeigt.

Die Chips werden 2 x 5 Minuten mit 500 μl des Hybridisierungspuffer (6 x SSPE / 0,1%SDS/2% w/v Blocking Reagenz (Roche)) in einem Thermomixer gewaschen (30°C, 550 rpm).

20 μl des PCR-Produkts werden zusammen mit 80 μl Hybridisierungspuffer in einem Heizblock denaturiert (96°C, 5 min) und auf Eis abgekühlt.

Diese Sondenlösung wird auf den ArrayTube®-Chip (Clondiag) gegeben und eine Stunde bei 60 °C und 550 rpm inkubiert (Thermomixer).

Die Sondenlösung wird verworfen und der DNA-Chip gewaschen:

500 μl 2xSSC/0,01%Triton X-100 für 10 min bei 30°C und 550 rpm 500 μl 2xSSC für 10 min bei 20°C und 550rpm 500 μl 0,2xSSC für 10 min bei 20°C und 550rpm

Der ArrayTube®-Chip wird mit 100 μl Meerettich-Streptavidin-Konjugat (1:100 Verdünnung) für 15 min (30°C, 550 rpm) inkubiert und anschließend gewaschen:

500 μ l 2 x SSC/0,01%Triton X-100 für 10 min bei 30°C und 550 rpm 500 μ l 2 x SSC für 10 min bei 20°C und 550 rpm 500 μ l 0,2 x SSC für 10 min bei 20°C und 550 rpm

Zur Detektion werden 100 µl eines Tetramethylbenzidin-Derivats (Medac, Wedel, Deutschland) auf den Chip gegeben und das Ergebnis mit Hilfe eines AT-Readers (Clondiag) und des Programms IconoClust (Clondiag) ausgewertet. Die Ergebnisse für diverse Stämme von Pseudomonas aeruginosa sind in den Abbildungen 1 bis 15 dargestellt.

d) Lösungen

10x SSPE- Puffer

1,5 M NaCl

0,1 M Natriumphosphat

0,01M EDTA

pH 7,4

20x SSC-Puffer

3,0 M NaCl

0,3 M Natriumcitrat

pH 7,0

<u>Abbildungen</u>

Die Abbildungen 1 bis 15 zeigen hybridisierte DNA-Chips, die mit unterschiedlichen *P. aeruginosa*-Stämmen hybridisiert wurden. Die Aufarbeitung der Stämme erfolgte nach dem oben beschriebenen Protokoll.

Abbildung 16 zeigt ein Laborreaktionsgefäß typischer Form und Größe.

Abbildung 17 zeigt die Nukleotidsequenzen der im Ausführungsbeispiel eingesetzten Primer.

Erfindungsgemäße Oligonukleotid-Sonden sowie die Anordnung der Oligonukleotid-Sonden auf dem erfindungsgemäßen Nukleinsäurechip sind in den Abbildungen 18 bis 21 gezeigt.

Ansprüche

1. Oligonukleotid zur Geno- und Pathotypisierung der Spezies *Pseudomonas* aeruginosa mit einer Nukleinsäuresequenz, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus (sämtliche Sequenzen in $5' \rightarrow 3'$ -Richtung):

i) GAAGCCCAGCAATTGCGTGTTTC GAAGCCCAGCAACTGCGTGTTTC GGTGCTGCAGGGTGTTTCGCCGG GGTGCTGCAGGGCGTTTCGCCGG CAAGATCGCCGCAGCGGTCAAC CAAGATCGCCGCTGCGGTCAAC TGCTGCTGGCGGCGGTGTGCTAT TGCTGCTGGCAGCGGTGTGCTAT CCTCGCCCTGTTCCCACCGCTCTGG CTCGCCCTGTTCCCGCCGCTCTGG TCGAGCAACTGGCAGAGAAATCCG CGAGCAACTGGCGGAGAAATCCG GCGGAAAACTTCCTGCACATGATGTT GCGGAAAACTTCCTCCACATGATGTT AGCTCAGCAGACTGCTGACGAGG AGCTCAGCAGACCGCTGACGAG AAGAGGACGCCGCCGGGTGACGCC AAGAGGACGCCGCCAGGTGACGCCG GACAAGATGCGCCTCGACGACC GACAAGATGCGTCTCGACGACCG AGCCGACCTACGCGCCGGGCAG

CAGCCGACCTATGCGCCGGGCAG CCGTTCGAACGGCTCATGGAGCA GCCGTTCGAACGACTCATGGAGCA TGGAGCAGCAAGTGTTCCCGGC TGGAGCAGCAACTGTTCCCGGC GAACAAGACCGGTTCCACCAACGG AACAAGACCGGCTCCACCAACGG GCGACCTGGGCCTGGTGATCCT GCGACCTGGGACTGGTGATCCT GCCGACCAACTGAACTCCAACTCG GTCGCTGAACGGCACCTACTTCA CAGCCTGCGGTCATGTCCTCGG CGCCAGTTTGAGAACGGAGTCACC GCGCGATCTTCTCCACTTCATCGG GCCTCCGCGATTGAACATCGTGAT GTAGCCGGAGTCGAGCGGAATCAT GTGAGCATGGAATCGGCAGTCGTT CGAGGAGTTTCGGACCCGCTTTGA AATAGGACCGGCAGAACGGCATT GCGCCTTCTCCTCTTTGCAGATGT CAGTATGGTACGGACACGAAGCGC GCATCATTGCGCGTCACATCTGGT TCTGAACTGCGGCTATCACCTGGA AATTGATGGCTTCTCAGGCGCAGG AGTCATGGGACTGAATACGGCGACT TTCTCGGTGTCGAGGGATTCTCGG TGGTAGCTCTCGACGTACTGGCTG CCCGTTGCTCATAACCCGTTCCTG

AGGGCATTCTCAGGTGGACTCAGG ACCTGTGTCGCTGGAGGGTATGTT AGCGTCCCTGACCAACCTCATCAG CGCCAACAATTCGCCATTACAGCG TCCAACAGGCAGGAGTACAGGGTG CGCTGCACATACAGGTCCGTTCTC AGCCCAGCAATTGCGTGTTTCTCCG AGCCCAGCAACTGCGTGTTTCTCC GCTGCTGGCGGCGGTGTGC TGCTGCTGGCAGCGGTGTGCT CAGAAAGCTCAGCAGACTGCTGACGAG GAAAGCTCAGCAGACCGCTGACGAG ACGGCCGCCGGGTGACGCC ACGGCCGCCAGGTGACGCCG GCCGACCTACGCGCCGGGC AGCCGACCTATGCGCCGGGCA GTTCGAACGGCTCATGGAGCAGCA GTTCGAACGACTCATGGAGCAGCAAG CAGCCCAGTCAGGACGCGCA AGTGACGTGCGTTTCAGCAGTCCC GTGTCACGGCCCATGTCTAGCAGC CGAAGTCTGAGGTGTGGACCCGC CGCTGGAGGGTATGTTCCGCAAGG CGTACTCAGCTTCTCCACCCAGCG CCTGGACCTCTCCAAGGTTCGCCT GCCATTCCGACGACCAAACAAGGC

- ii) Oligonukleotiden, die mit einem der Oligonukleotide unter i) in mindestens 60%, vorzugsweise mindestens 80 % und besonders bevorzugt mindestens 90 %, 92 %, 94 %, 96 % der Basen übereinstimmen und eine spezifische Hybridisierung mit Nukleinsäuresequenzen von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* ermöglichen, iii) Oligonukleotiden, die sich von einem der Oligonukleotide unter i) und ii) dadurch unterscheiden, dass sie um mindestens ein Nukleotid verlängert sind, und iv) Oligonukleotiden, die mit einer Sequenz, die zu einem Oligonukleotid unter i), ii) und iii) komplementär ist, unter stringenten Bedingungen hybridisieren.
- 2. Microarray-Vorrichtung, umfassend ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Oligonukleotid-Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa*.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Vorrichtung ein Reaktionsgefäß ist, welches eine für ein Laborreaktionsgefäß typische Form und/oder typische Größe aufweist, und bei dem auf einer seiner Grundflächen ein Trägerelement mit darauf auf vorbestimmten Bereichen immobilisierten Oligonukleotid-Sonden für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* angeordnet ist.
- 4. Vorrichtung nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden derart ausgewählt sind, dass sie jeweils von 30% bis 70% der Population von Stämmen von *Pseudomonas aeruginosa* erfassen.

- 5. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden spezifisch sind für Nukleinsäuren, die eine Basensubstitution verglichen mit der Sequenz des Referenzstamms von *Pseudomonas aeruginosa* aufweisen.
- 6. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden spezifisch sind für Nukleinsäuren, die in nur einem oder wenigen Stämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* vorkommen.
- 7. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden spezifisch sind für Nukleinsäuren, die in Pathogenitätsinseln im Genom von *Pseudomonas aeruginosa* vorliegen.
- 8. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden spezifisch sind für Nukleinsäuren, die in krankheitsassozierten Genen wie exoS und exoU vorliegen.
- 9. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden spezifisch sind für Nukleinsäuren, die in für Flagellen von *Pseudomonas aeruginosa* kodierenden Genen enthalten sind.
- 10. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Oligonukleotid-Sonden ausgewählt werden aus den Oligonukleotiden nach Anspruch 1.
- 11. Verfahren zum spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies Pseudomonas aeruginosa in einer Probe, umfassend die folgenden Schritte:

- a) Inkontaktbringen der Probe mit einem Nukleinsäure-Chip in einer Microarray-Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 10; und
- b) Detektion der Wechselwirkung zwischen den Oligonukleotid-Sonden und in der Probe enthaltenen Target-Nukleinsäuren.
- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die in der Probe enthaltenen Target-Nukleinsäuren vor der Detektion amplifiziert werden.
- 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Amplifikation mittels Multiplex-PCR erfolgt.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass für die Amplifikation Primer eingesetzt werden, die ähnliche Schmelzpunkte und/oder ähnliche Bindungskinetiken aufweisen.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Amplifikation linear erfolgt.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Primer ausgewählt werden mit einer Nukleinsäuresequenz, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus (sämtliche Sequenzen in 5' → 3'-Richtung):

ACGCGGATGTCCTGGATTTGG

CTGAAGAAGGGGCGCTACGCG

GCGTACCGGGCAAGGTGATAG

CTCGGTGAAACATCGGGAGGG

TCATCCAGCAAGCCATTGCGC

GGAGTCGCTTTCCGCCATCG

TGGAGTCGCTTTCCGCCATCG AAGGCCTTTCACGCTGACGC ATCCGGAAGGGCGTTTCACG TCCACACCTCAGACTTCGGCG TATTGACGACCTACCGCGCGC GCAACTGATGTTCGCCCAGC CGCAACTGATGTTCGCCCAGC ACACGCAACTGATGTTCGCCC TGTCCCGGCTCAGTTCAACG AACACCTTGGCGTTTGTCCC GCAACACCTTGGCGTTTGTCC TCAAGCTCGTTGTGGACCGC GTTACGACGCGTGCTGTCGG ACGCAACGTATTCGGCGACCC CGCAACGTATTCGGCGACCC AGCTGATGGTATCGCCGTCGC CTAGTGATCGCACCGGAGCC AGCCTCGACACCGGTTCTCG TCGTTCATCCCCAGGCTTCG ACCATCTCGTTCATCCCCAGG TTCTGAGCCCAGGACTGCTCG TCGACGCGACGGTTCTGAGCC TGACGTTCTCGCCGGTAGCG CAGTAGCGGTACCGGTCTGCG CAGTAGCGGTACCGGTCTGC TTCCTCGCCGGCATAGTAGGC CGAGGACGAGGCATCTTCCGG GCAGGTAGCAGGTTTCCAGG

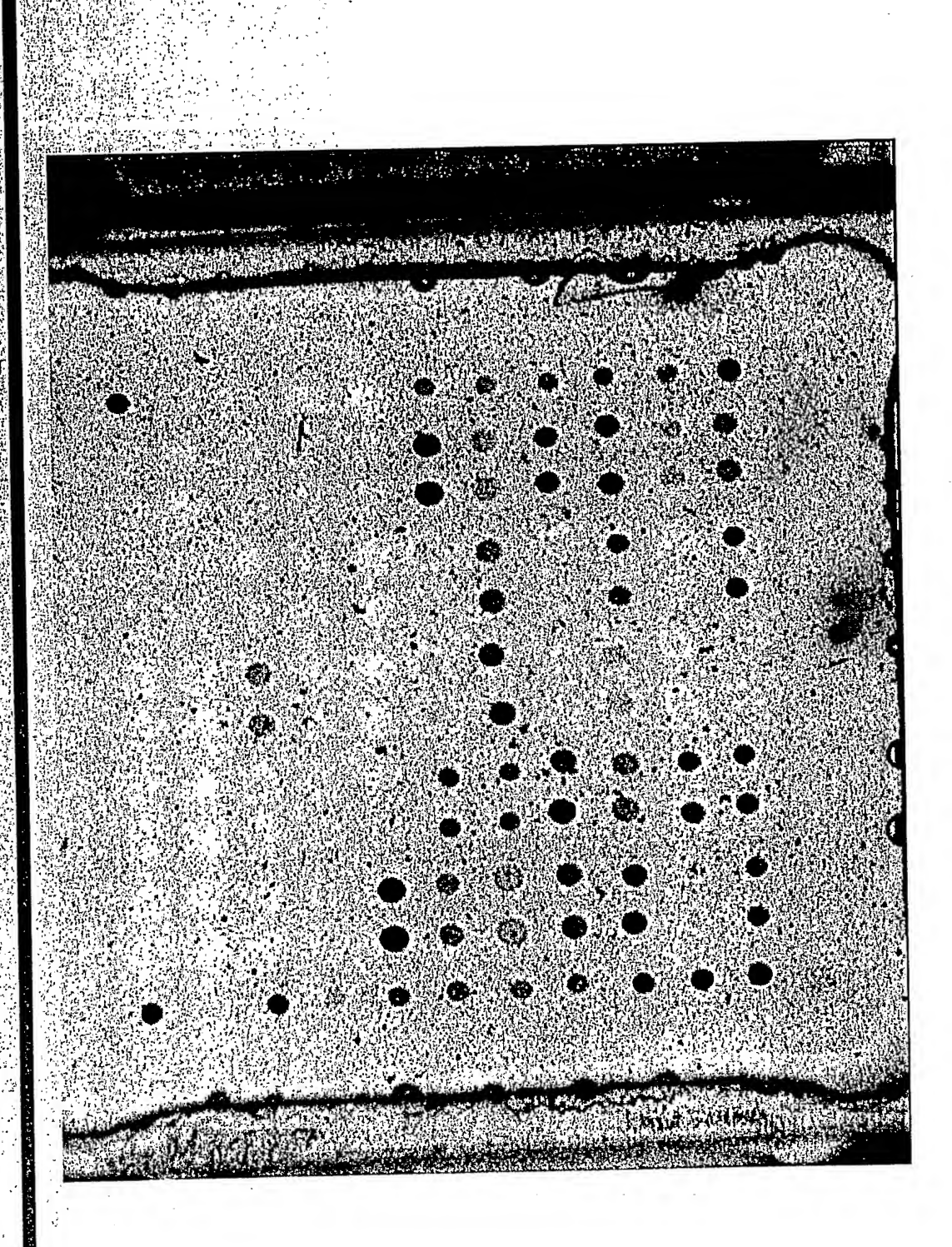
AACTGTTCCTTCTGCGCGGCG **TGATCGGCTTGGTCTCGCAGG** GCTGATCGGCTTGGTCTCGC GAGGCGTTCTGCTCGTGGTCG TTTTTCCAGCATGCGCAGGG GCTGGCTTTTTCCAGCATGCG TTGCGGCTGGCTTTTTCCAGC TTGGGATAGTTGCGGTTGGC **CGTAGGCGATCTTCACCCGC** TGGCGTAGGCGATCTTCACCC GGCGAGATAGCCGAACAGGC GCGGCGAGATAGCCGAACAGG CACTTGCTGCTCCATGAGCC GAGGTCGAGCAGGCTGATGC TAGGTCGCGAGGTCGAGCAGG GTCCTTCTGCACCGAGTCGG CGCATCTTGTCCTGGGTCAGG TCGTCGAGGCGCATCTTGTCC ACGTCGAGGTGGGTCTGTTCG GTAGCCTTCGGCATCCAGCG TCGGCATTGGGATAGTTGCGG CCTCCTGTCTCATGCCGATGC GCATTCGCCACGGAAGGAAGG GAAGGCATCATGGCATTCGCC GTCATGGGGTTTCCCAGAGACC GATCGCGATGTCGACGGTGCC CGATCGCGATGTCGACGGTGC TGCCGATCGCGATGTCGACG

GACGAATACCCAGCTGCGTGG GCAGACGAATACCCAGCTGCG CGCGACGTCGTGACGTCAGC ACTTTCGGCTCTTCGGGCTGG AGGTAGAGACTCGGGGGAACC TCGTTTTCGGTCATGGCCAGG TTCCGCGACGAACATCCGTGG CGCTTCCGCGACGAACATCCG **GGATCGCTTCCGATAGGGCAGC** AGAGGCATGGGTCTGTACCG TCTGTCAATCCCCTTTGGGG AGCCCCTTTCTGTCAATCCCC GGCTTCCTACCGAAGGTCAGG TGAGGGCTTCCTACCGAAGG TTCAAGGTCATGGGCAATGCC AGTCCCTTCAAGGTCATGGGC GCCGACTGAGCTGTAGCTCGG GGCCGACTGAGCTGTAGCTCG ACCAGACTGGTCAATGGTGG CCCGTGTTTCCGTAGACCTTGC AGCAGTTACCCACAGCATGG CAGCAGTTACCCACAGCATGG CTACACTCCAACCGCTGGTCC GACCTACACTCCAACCGCTGG TTCCCTTGCTGCCGAGAAGC TAATAGGCGAGCCTGCCGTCC TCCACGCCGAGGGACGTGCC GCTCCACGCCGAGGGACGTGCC

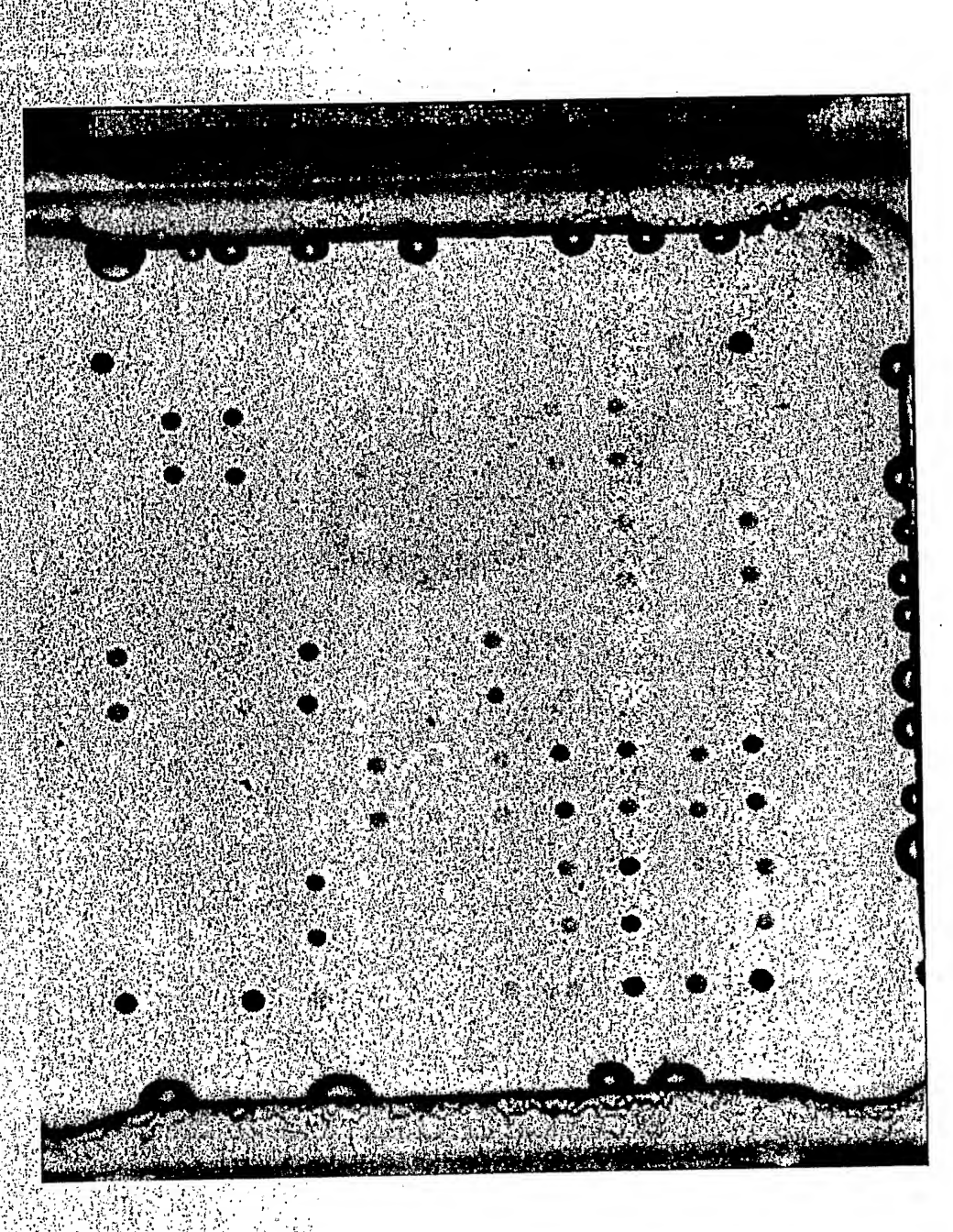
- 17. Verwendung der Oligonukleotide nach Anspruch 1 für den spezifischen Nachweis von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa*.
- 18. Verwendung der Oligonukleotide nach Anspruch 1 bzw. der Vorrichtung nach einem der Ansprüche 2 bis 10 bzw. des Verfahrens nach einem der Ansprüche 11 bis 16 zur Geno- und Pathotypisierung von *Pseudomonas aeruginosa*.
- 19. Verwendung der Primer gemäß Anspruch 16 zur Amplifikation von Nukleinsäuren von Bakterienstämmen der Spezies *Pseudomonas aeruginosa*.

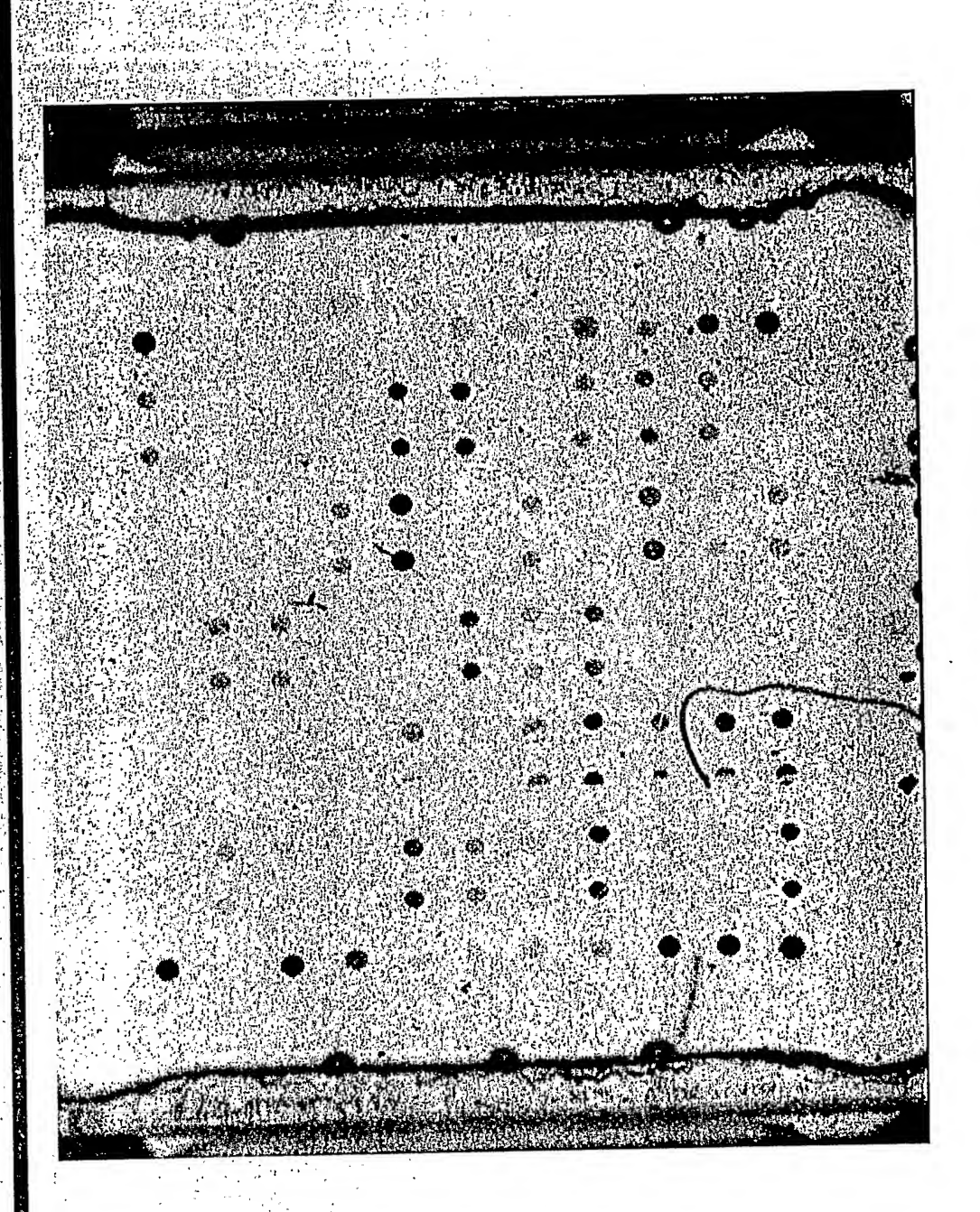
Zusammenfassung

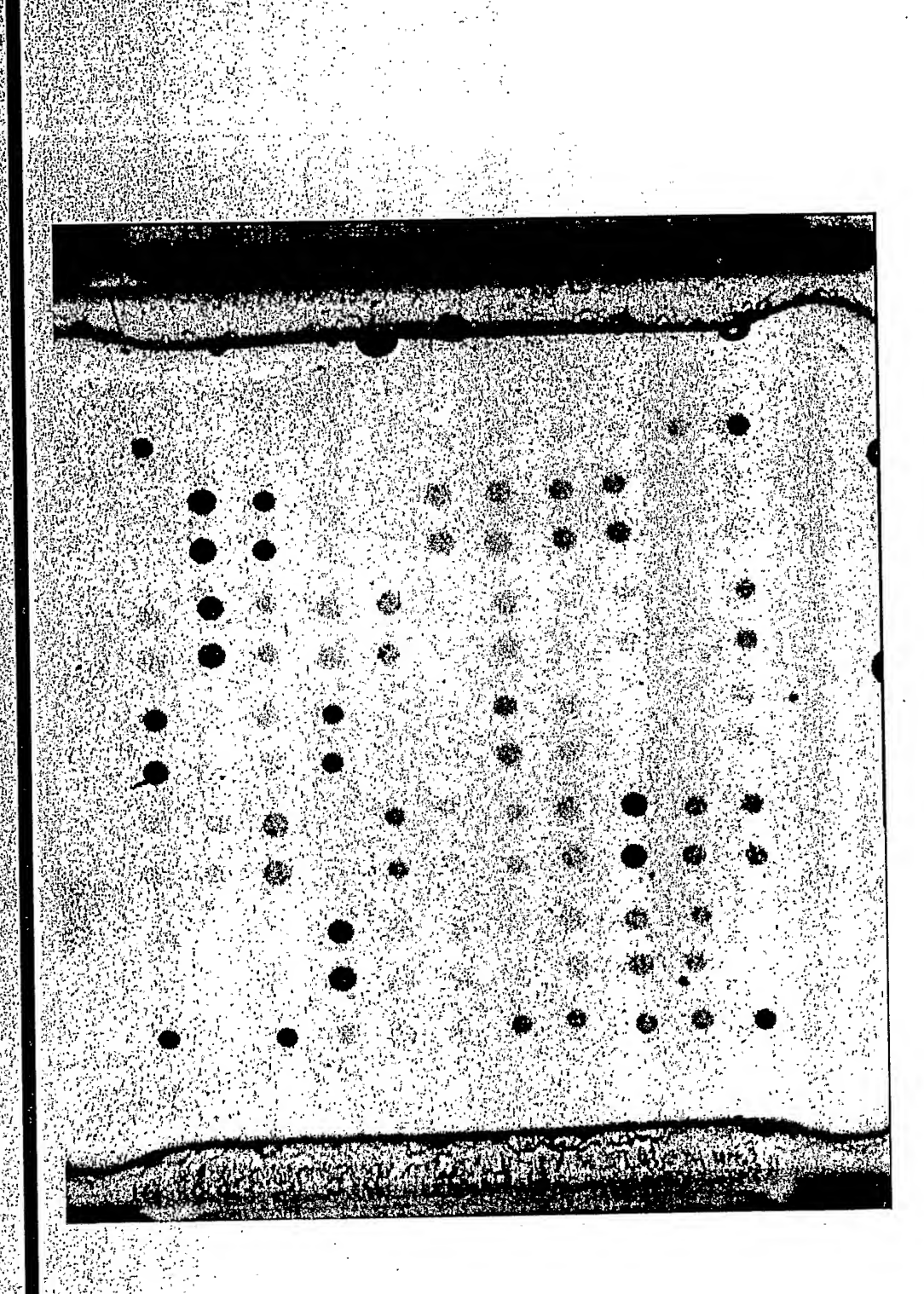
Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Geno- und Pathotypisierung von Bakterien der Spezies *Pseudomonas aeruginosa* mittels Hybridisierungsassays auf einem Biochip bzw. Microarray. Weiter betrifft die Erfindung spezifische Oligonukleotid-Sonden, die im Rahmen des Nachweisverfahrens eingesetzt werden können, sowie Biochips mit derartigen Oligonukleotid-Sonden.



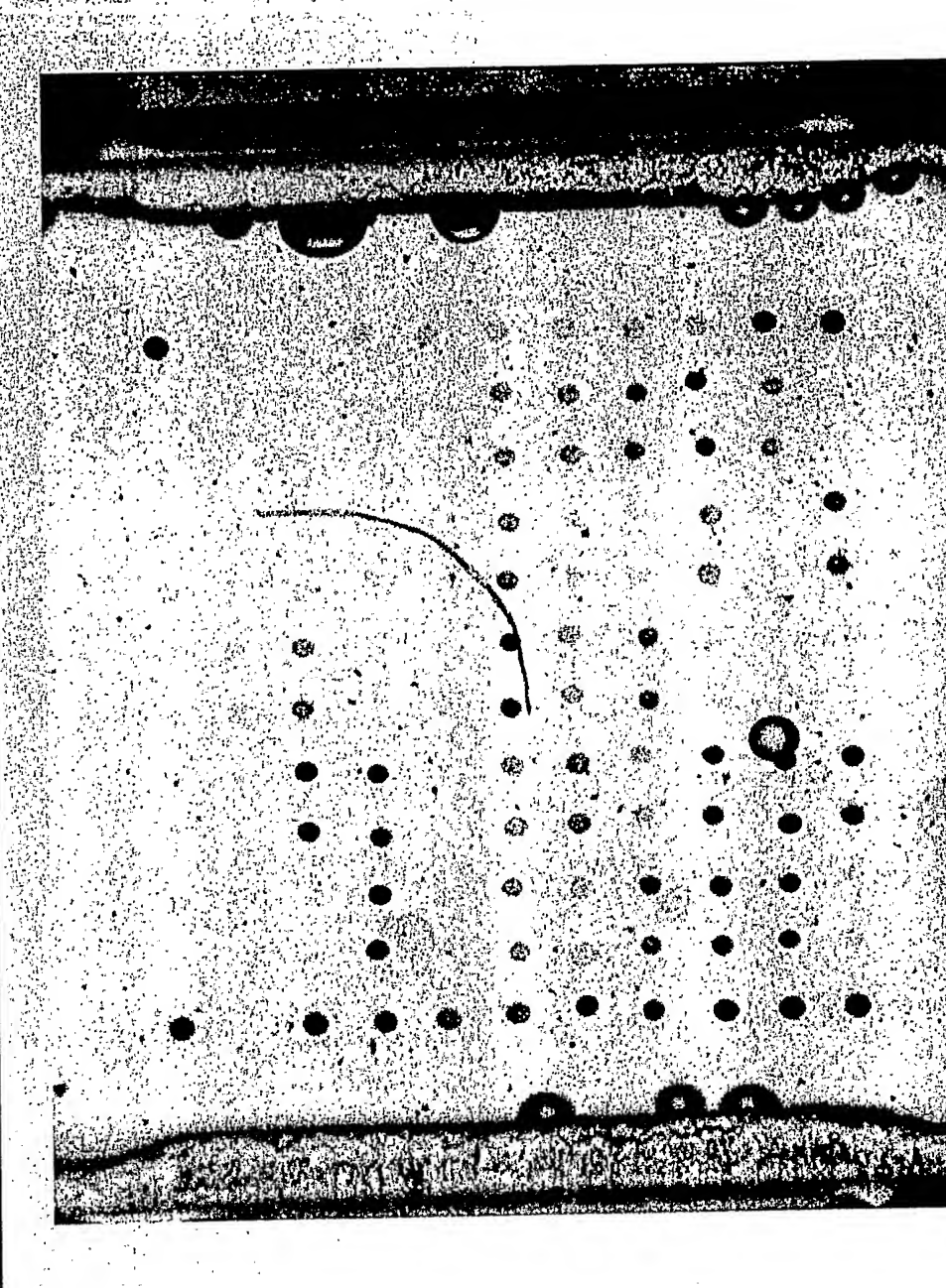
CILY ESOLIDIDE C



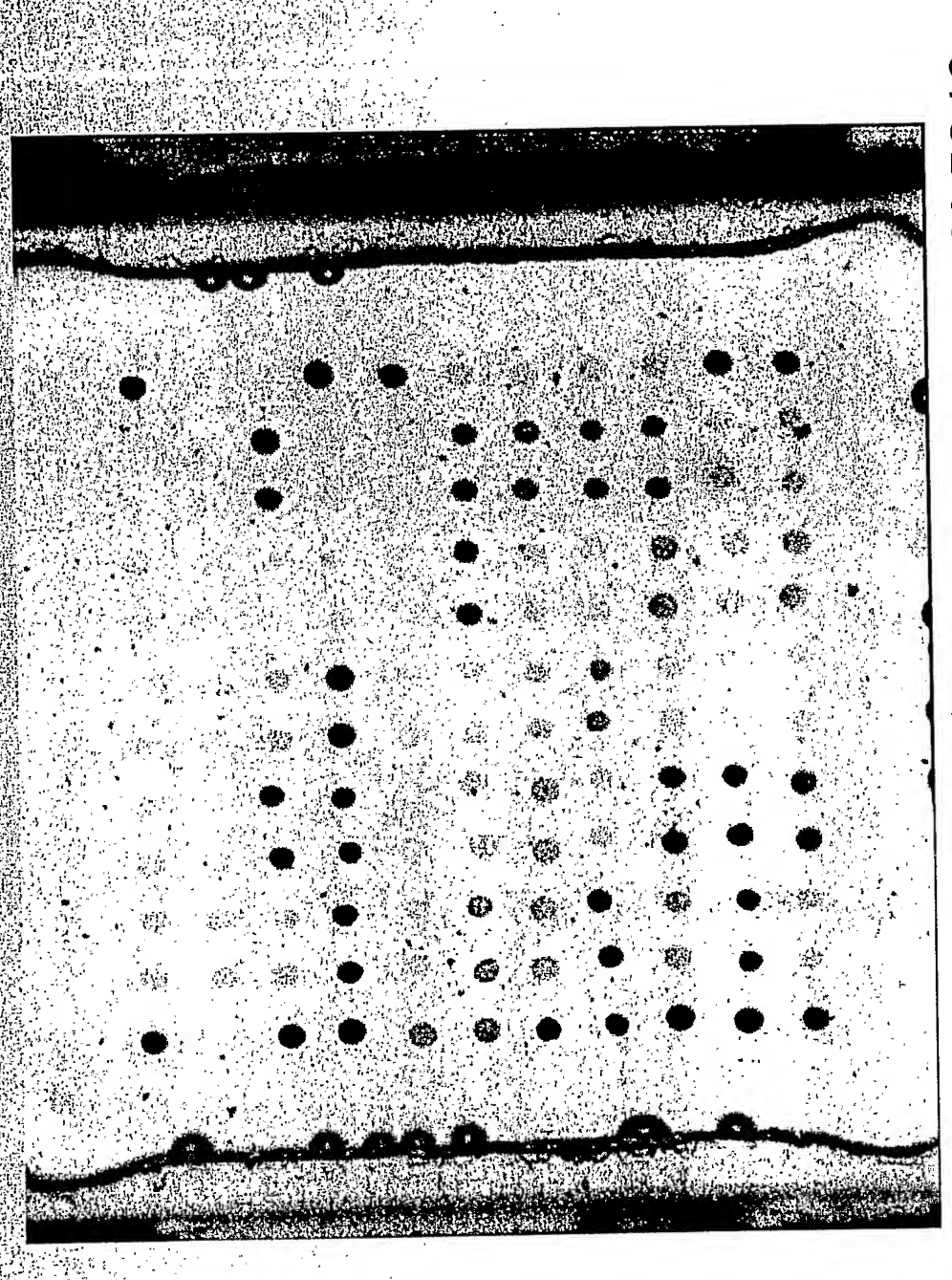


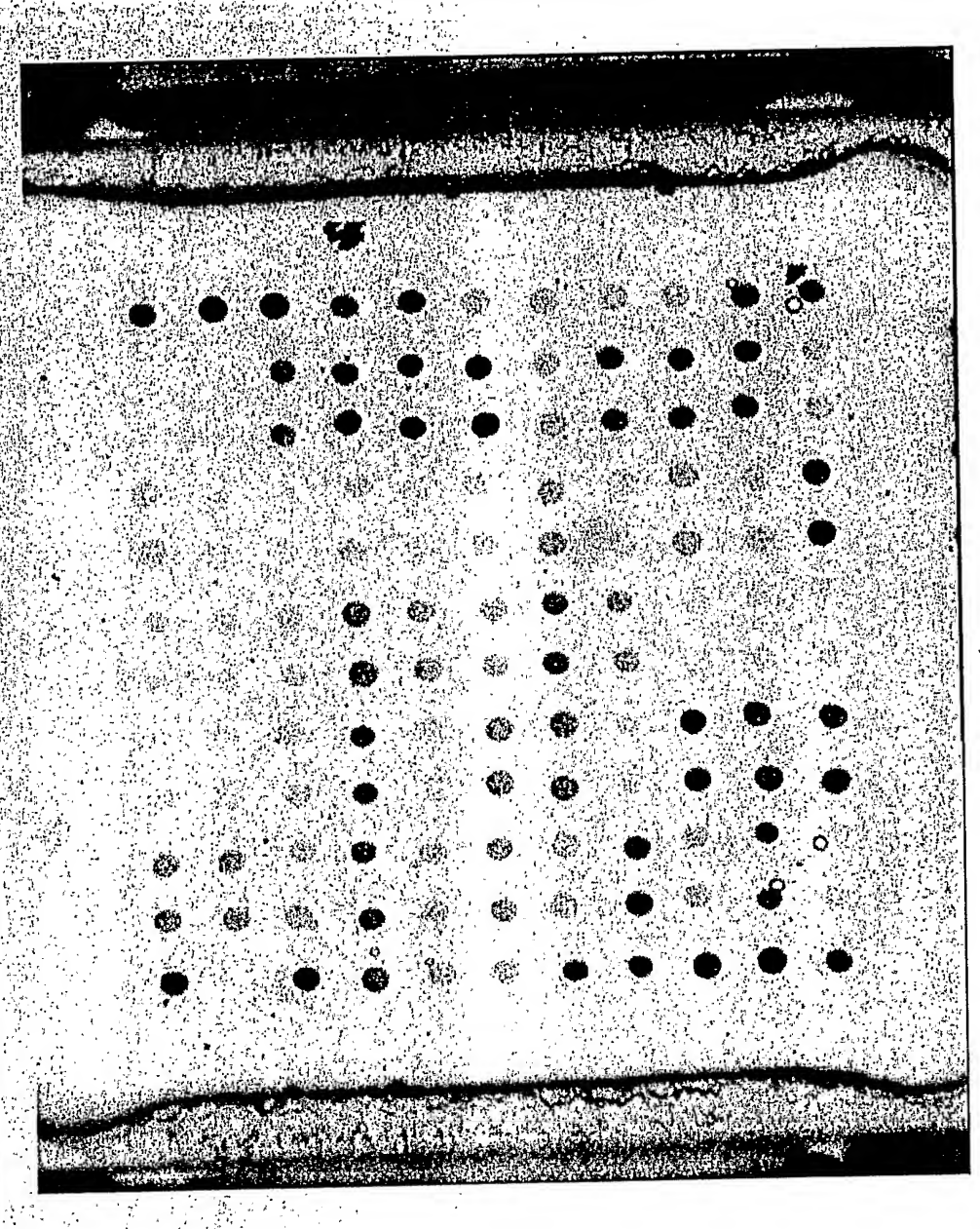


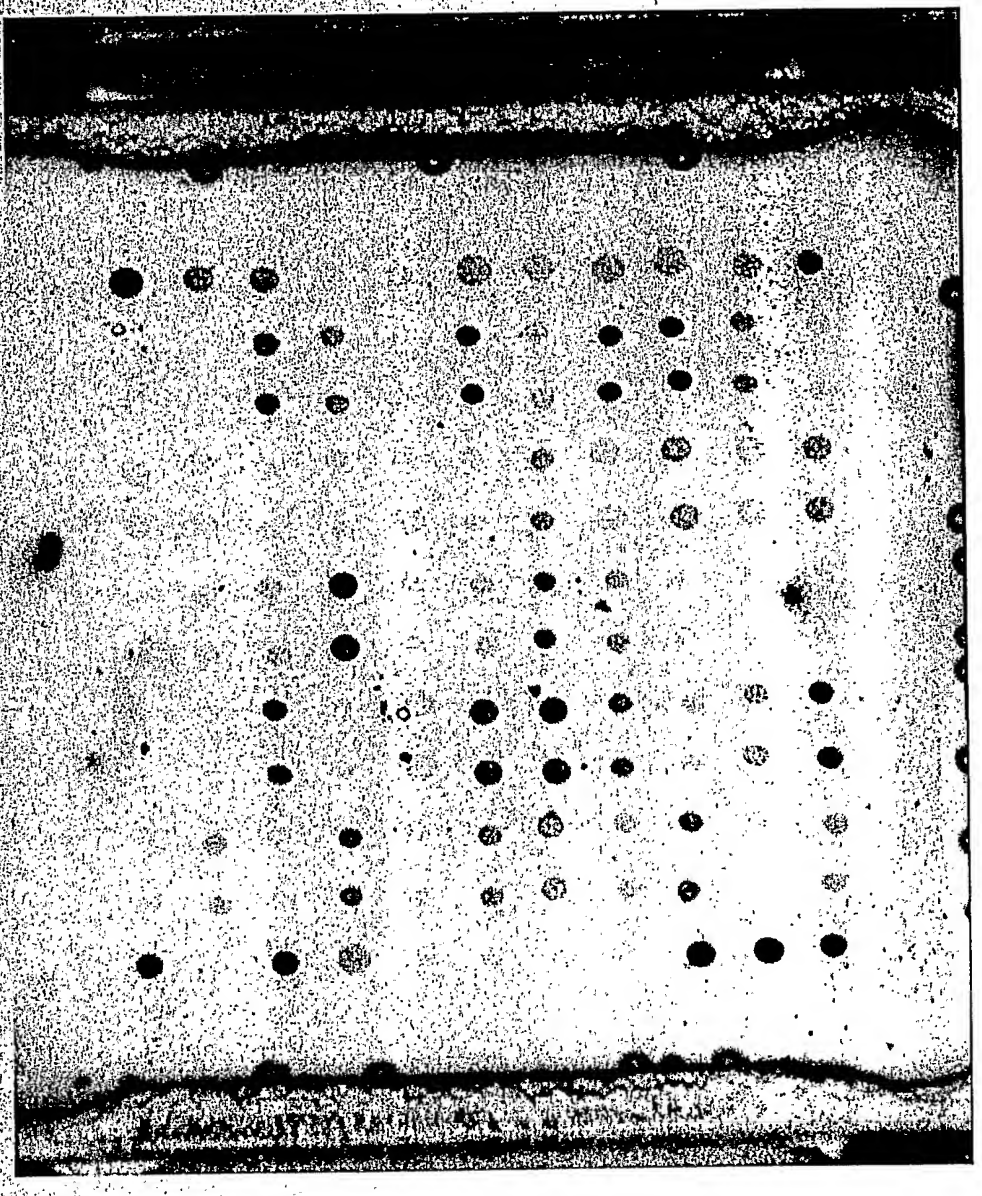
OIJOIJOESOUIDINDE A

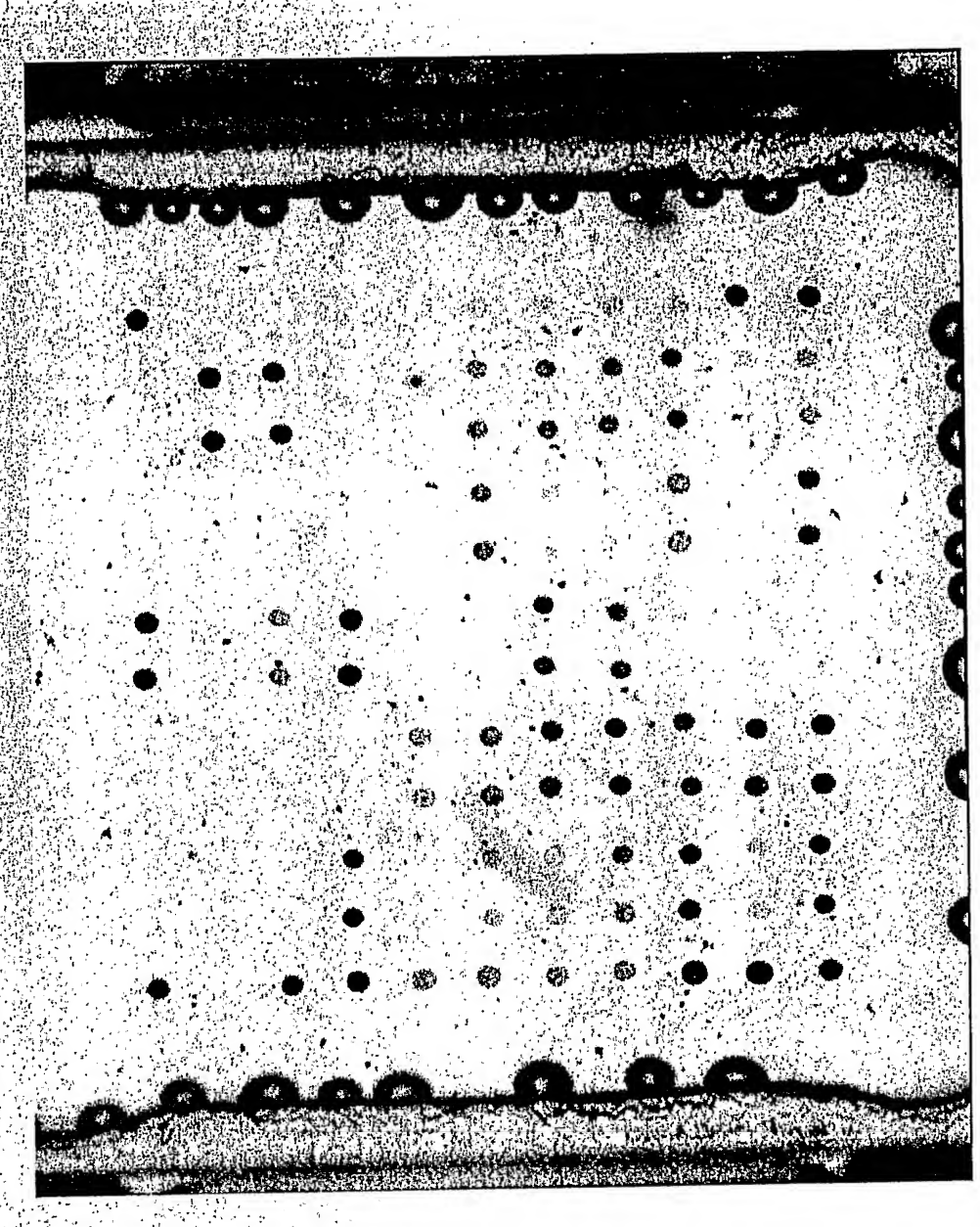


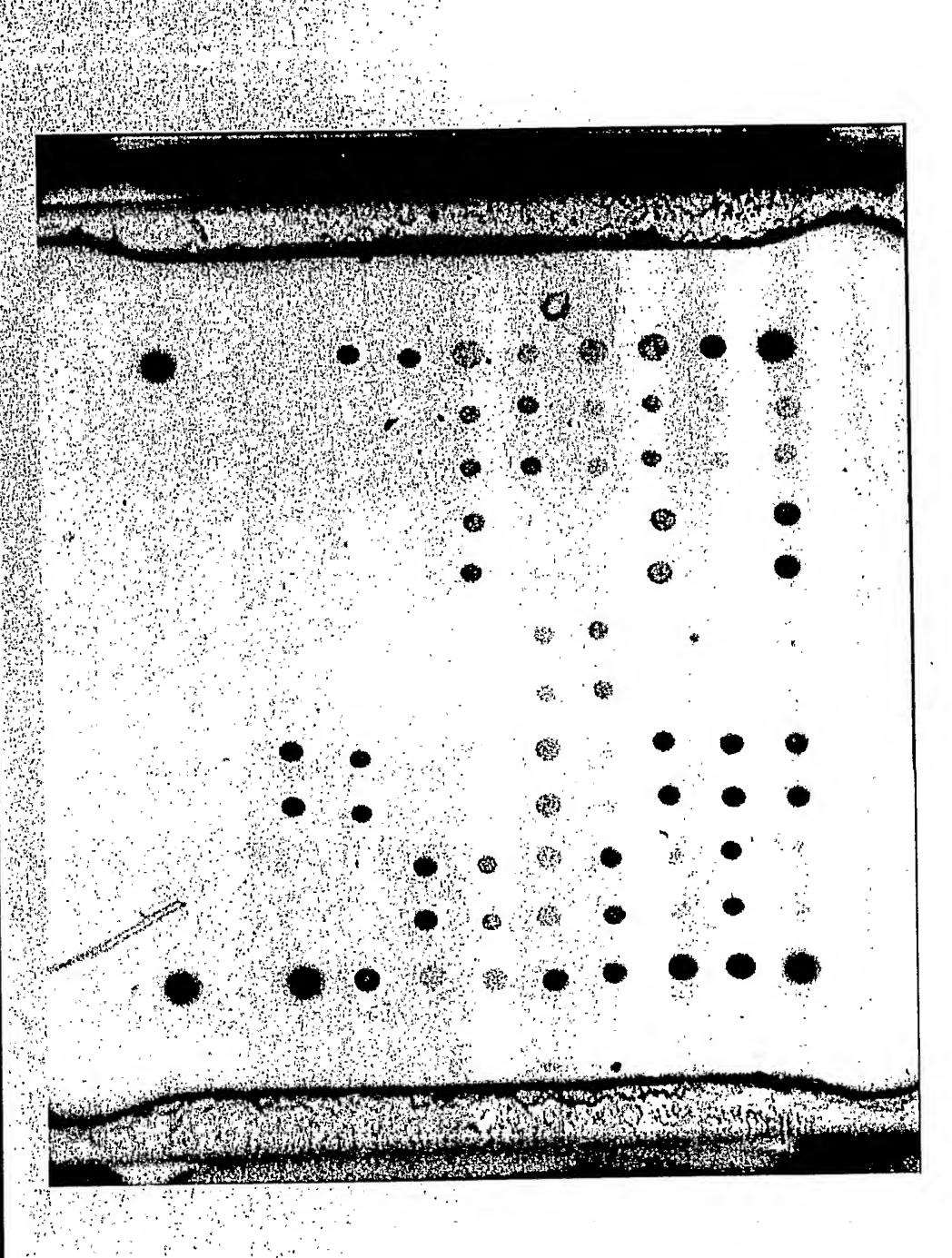
GILOILY ESOLIDINES G



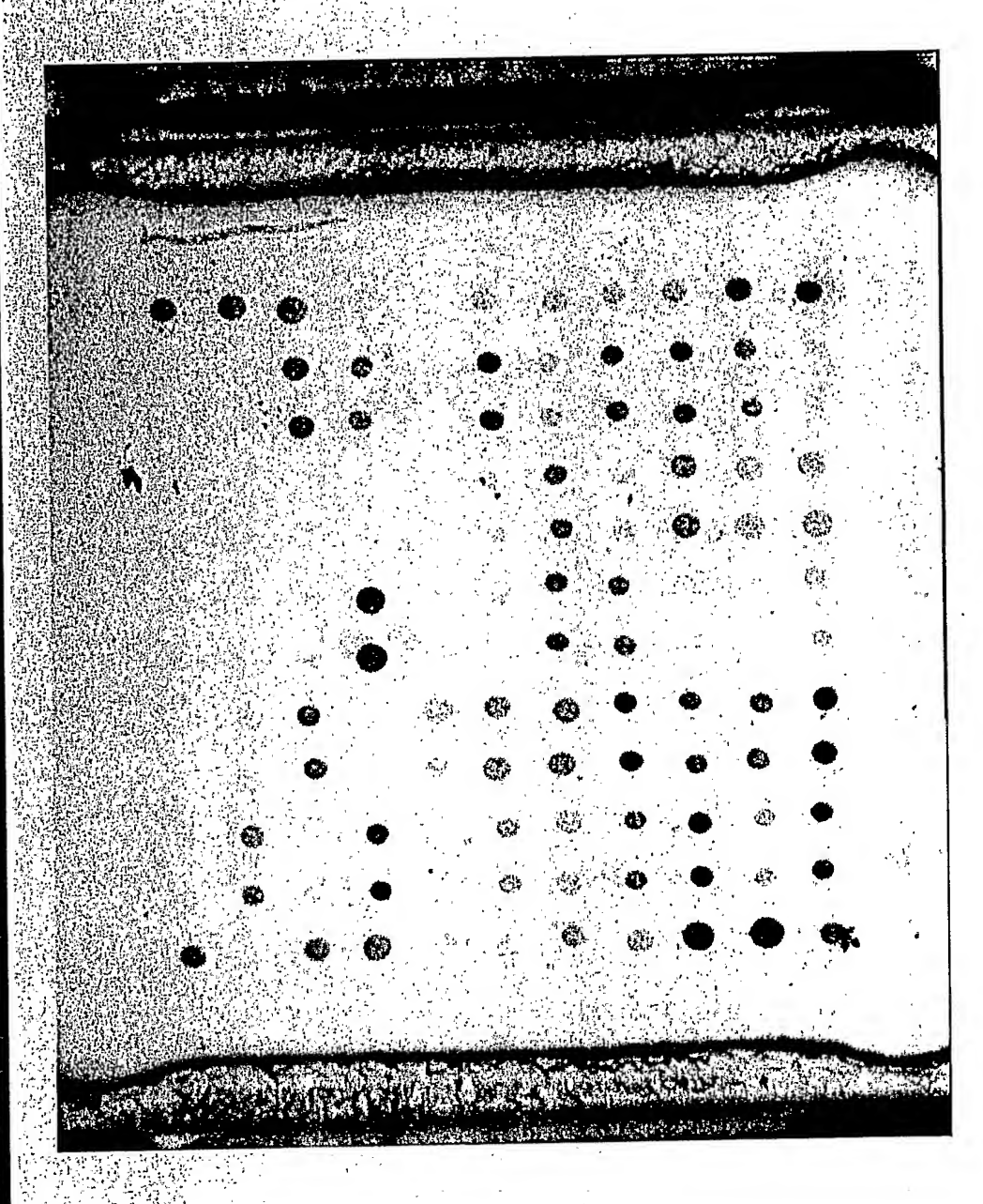


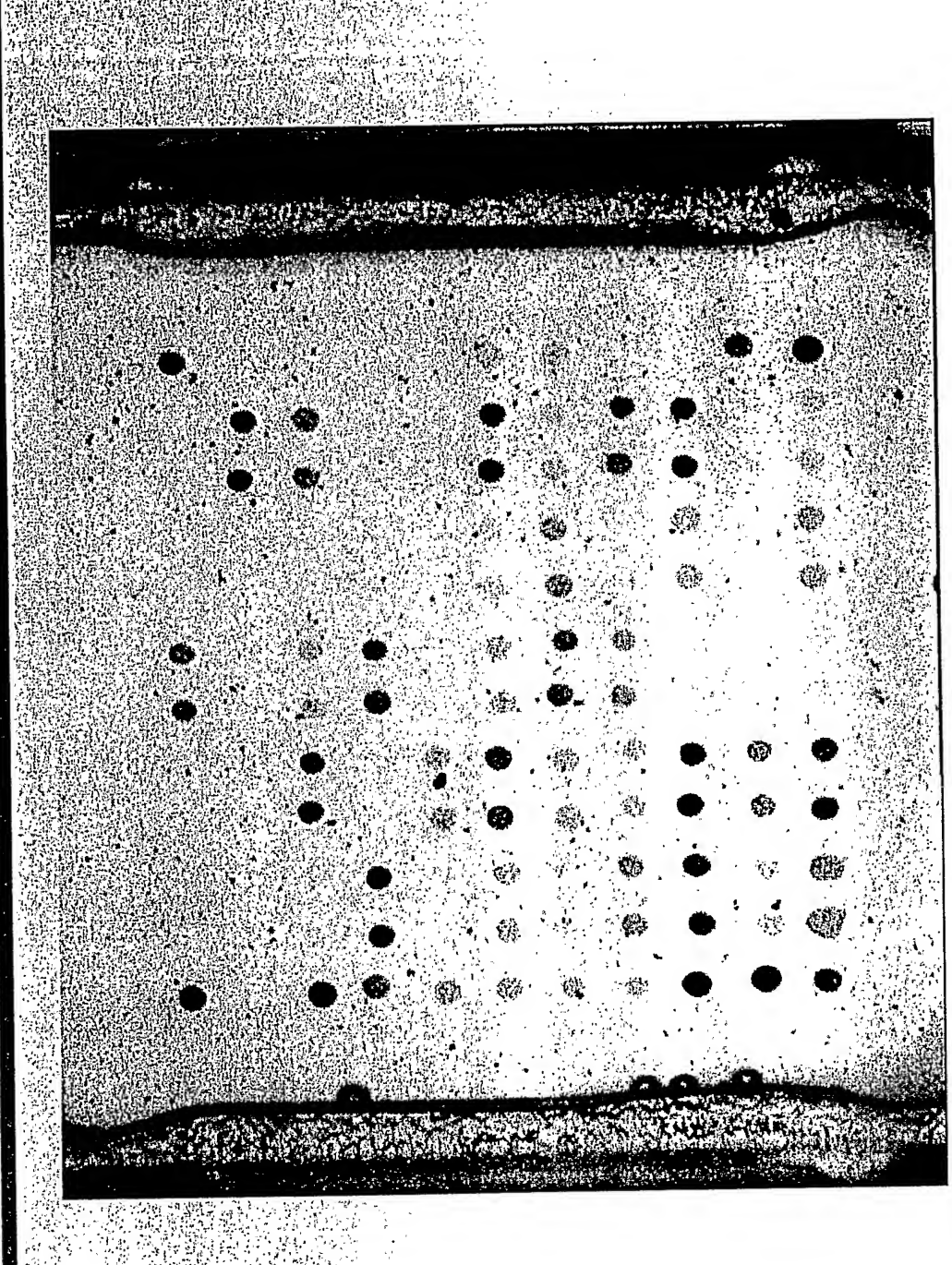




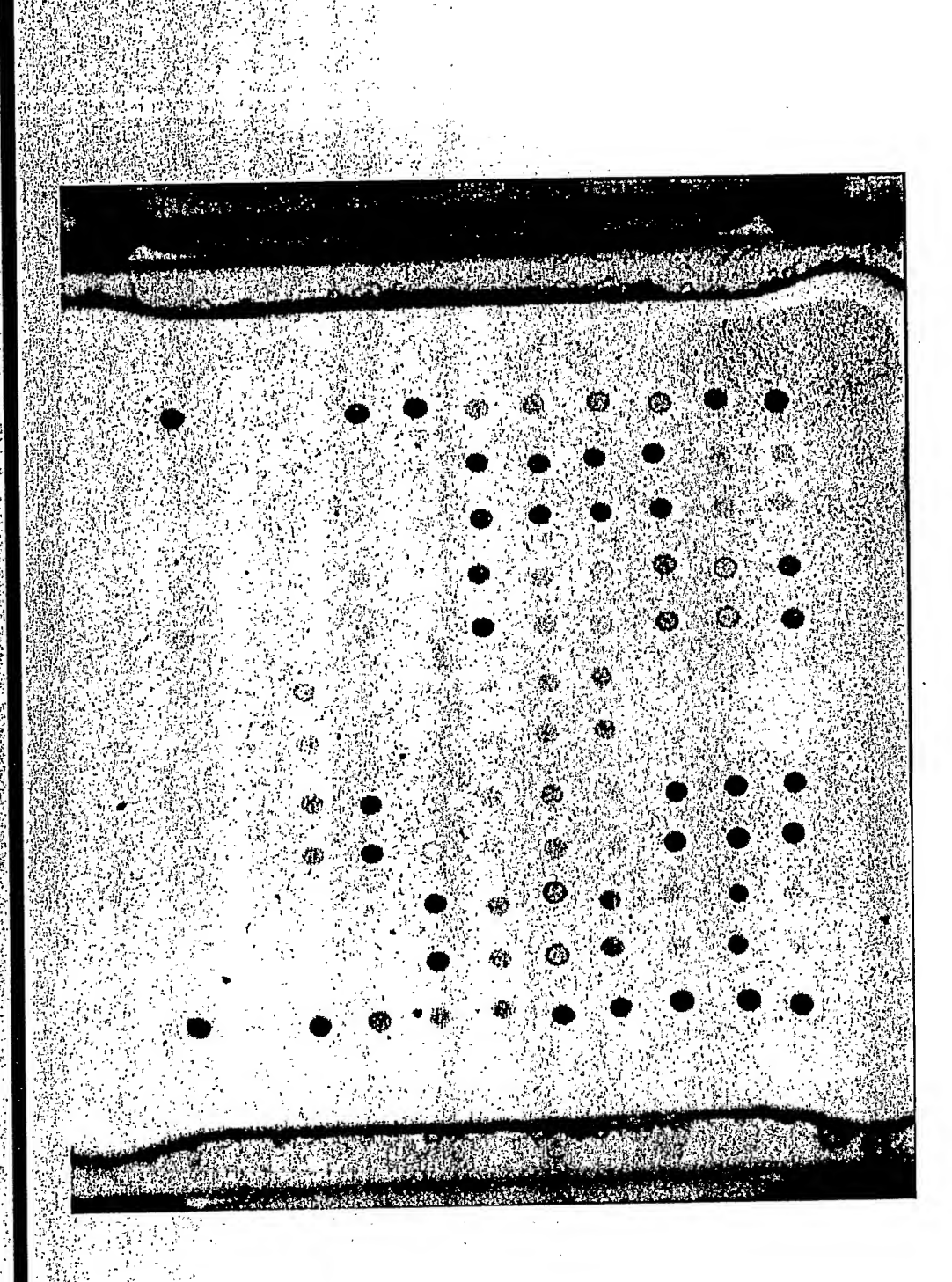


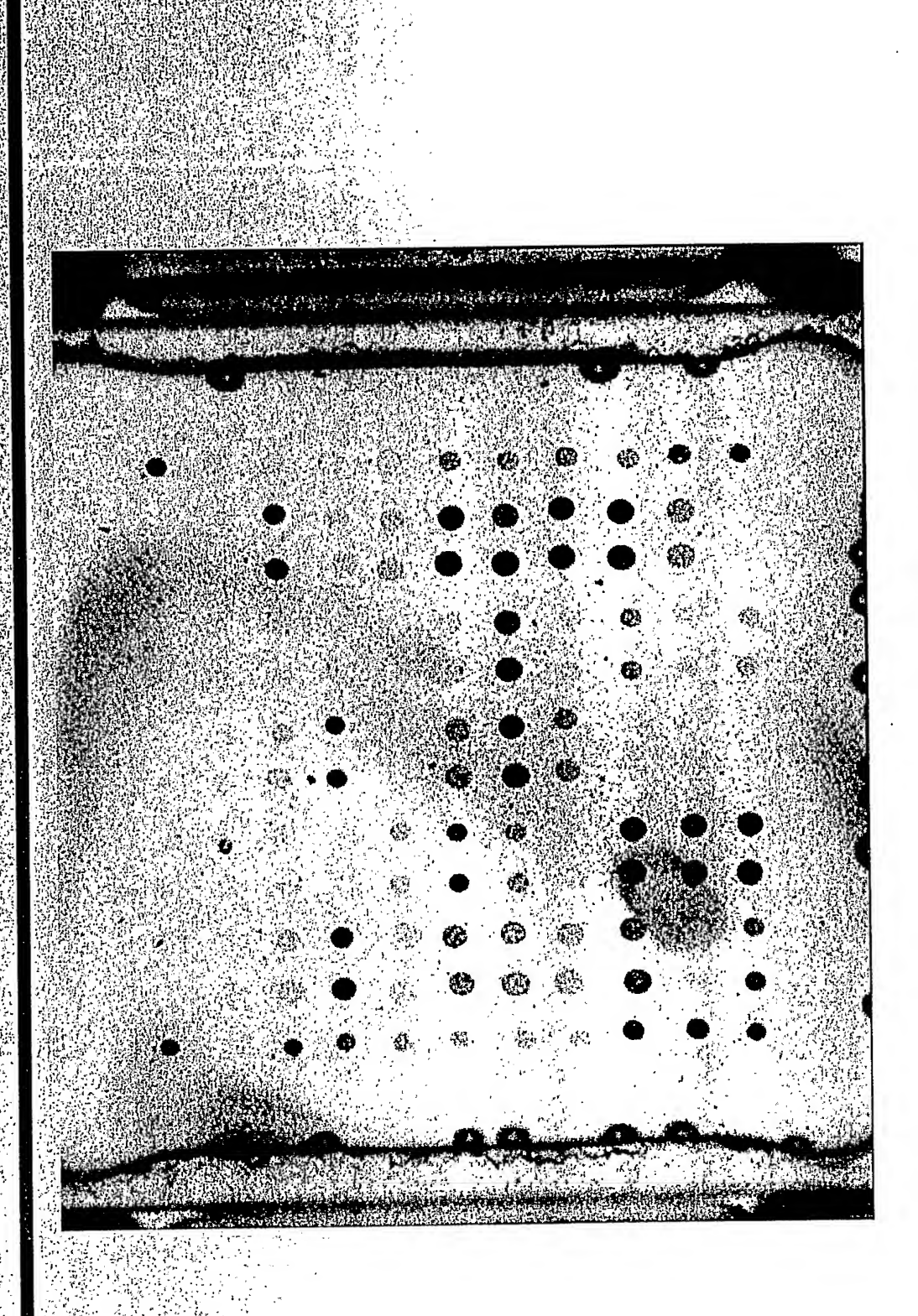
CIIOLIVES OUDDINE C



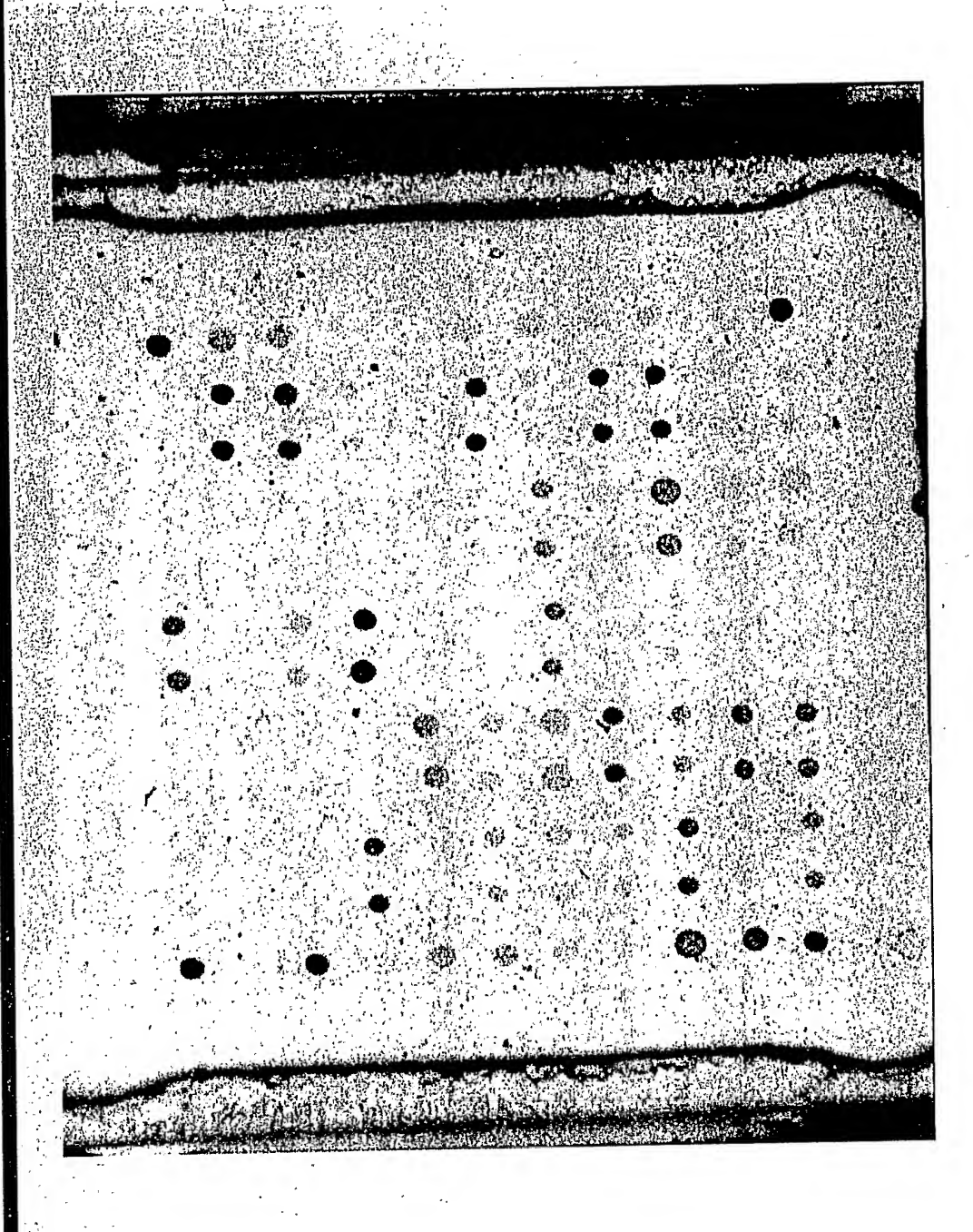


GIUSEN ESOUISINE

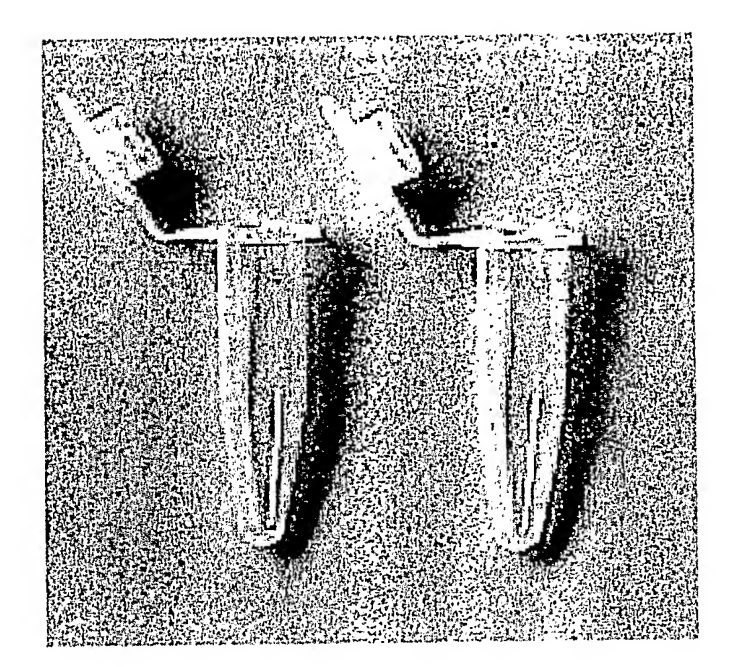




CILOII ESCUSIONES



GIUDIA ESOUISIA CA



47-1/23 ACGCGGATGTCCTGGATTTGG

47-1/39 CTGAAGAAGGGCGCTACGCG

47-2/22 GCGTACCGGGCAAGGTGATAG

47-2/52 CTCGGTGAAACATCGGGAGGG

C45/18 TCATCCAGCAAGCCATTGCGC

C45/60a GGAGTCGCTTTCCGCCATCG

C45/60b TGGAGTCGCTTTCCGCCATCG

C46/15 AAGGGCGTTTCACGCTGACGC

C46/22 ATCCGGAAGGGCGTTTCACG

C46/88 TCCACACCTCAGACTTCGGCG

C47-1/43
TATTGACGACCTACCGCGCGC

C47-2/56a GCAACTGATGTTCGCCCAGC

C47-2/56b CGCAACTGATGTTCGCCCAGC

C47-2/59 ACACGCAACTGATGTTCGCCC

CIS-4/36 TGTCCCGGCTCAGTTCAACG

CIS-4/50 AACACCTTGGCGTTTGTCCC

CIS-4/51 GCAACACCTTGGCGTTTGTCC

CIS-5/4 TCAAGCTCGTTGTGGACCGC

CIS-5/48 GTTACGACGGCGTGCTGTCGG

CSP-1/39a ACGCAACGTATTCGGCGACCC

CSP-1/39b CGCAACGTATTCGGCGACCC fliaT/28 AGCTGATGGTATCGCCGTCGC

fliat/72 CTAGTGATCGCACCGGAGCC

oriC/20 AGCCTCGACACCGGTTCTCG

oriC/54 TCGTTCATCCCCAGGCTTCG

oriC/59 ACCATCTCGTTCATCCCCAGG

oprL/53 TTCTGAGCCCAGGACTGCTCG

oprL/65 TCGACGCGACGGTTCTGAGCC

flicb/36 TGACGTTCTCGCCGGTAGCG

flicb/65 CAGTAGCGGTACCGGTCTGCG

fliCb/66 CAGTAGCGGTACCGGTCTGC

alkAG/27 TTCCTCGCCGGCATAGTAGGC

alkGA/32

alkGA/51 CGAGGACGAGGCATCTTCCGG

citAG/4 GCAGGTAGCAGGTTTCCAGG

citAG/46
AACTGTTCCTTCTGCGCGGCG

citGC/8
TGATCGGCTTGGTCTCGCAGG

citGC/11 GCTGATCGGCTTGGTCTCGC

citGC/75
GAGGCGTTCTGCTCGTGGTCG

oprI/12 TTTTTCCAGCATGCGCAGGG

oprI/17 GCTGGCTTTTTCCAGCATGCG

oprI/22 TTGCGGCTGGCTTTTTCCAGC

Abb.17c

am7CA/1 TTGGGATAGTTGCGGTTGGC

am7CA/27 CGTAGGCGATCTTCACCCGC

am7CA/29 TGGCGTAGGCGATCTTCACCC

am3CT/21 GGCGAGATAGCCGAACAGGC

am3CT/22 GCGGCGAGATAGCCGAACAGG

am3CT/69 CACTTGCTGCTCCATGAGCC

am2CT/35 GAGGTCGAGCAGGCTGATGC

am2CT/42 TAGGTCGCGAGGTCGAGCAGG

am2CT/92 GTCCTTCTGCACCGAGTCGG

am1GA/49 CGCATCTTGTCCTGGGTCAGG

am1GA/58 TCGTCGAGGCGCATCTTGTCC

am45/1 ACGTCGAGGTGGGTCTGTTCG

am45/96 GTAGCCTTCGGCATCCAGCG

am6TC/60 TCGGCATTGGGATAGTTGCGG

GI11/15 CCTCCTGTCTCATGCCGATGC

GI11/59 GCATTCGCCACGGAAGGAAGG

GI11/71 GAAGGCATCATGGCATTCGCC

GI18/62 GTCATGGGGTTTCCCAGAGACC

fliCa/41 GATCGCGATGTCGACGGTGCC

fliCa/42 CGATCGCGATGTCGACGGTGC

fliCa/46 TGCCGATCGCGATGTCGACG SG-1/40 GACGAATACCCAGCTGCGTGG

SG-1/43 GCAGACGAATACCCAGCTGCG

SG-4/1 CGCGACGTCGTGACGTCAGC

SG-4/67 ACTTTCGGCTCTTCGGGCTGG

TB46/21 AGGTAGAGACTCGGGGGAACC

TB46/45 TCGTTTTCGGTCATGGCCAGG

TB471/22
TTCCGCGACGAACATCCGTGG

TB471/25 CGCTTCCGCGACGAACATCCG

TB472/36 GGATCGCTTCCGATAGGGCAGC

TB472/84 AGAGGCATGGGTCTGTACCG

TB473/34 TCTGTCAATCCCCTTTGGGG

TB473/41 AGCCCCTTTCTGTCAATCCCC

TB474/36
GGCTTCCTACCGAAGGTCAGG

TB474/41 TGAGGGCTTCCTACCGAAGG

exoS/31 TTCAAGGTCATGGGCAATGCC

exoS/37 AGTCCCTTCAAGGTCATGGGC

exoU/22 GCCGACTGAGCTGTAGCTCGG

exoU/23 GGCCGACTGAGCTGTAGCTCG

exoU/42 ACCAGACTGGTCAATGGTGG

flins/2 CCCGTGTTTCCGTAGACCTTGC

pKL11/49a AGCAGTTACCCACAGCATGG pKL11/49b CAGCAGTTACCCACAGCATGG

pKL3/47 CTACACTCCAACCGCTGGTCC

pKL3/50 GACCTACACTCCAACCGCTGG

pKL3/80 TTCCCTTGCTGCCGAGAAGC

pKL7/14 TAATAGGCGAGCCTGCCGTCC

47D7nwla TCCACGCCGAGGGACGTGCC

47D7nw1b GCTCCACGCCGAGGGACGTGCC

C46-nwla CGCGGTGCTGGTTGCGCTGC

C46-nwlb CCAATGCCCAGGGCCAGCGGA

C46-nw1c CGCTGGCAGTTCCGCTGGCC

ExoSnwla CAGGGTCGCCAGCTCGCTCGCC

ExoSnw1b AGGGTCGCCAGCTCGCTCGC

ExoUnwla AGTGATCTGCCGCGGCCCTGCC

ExoUnwlb GTGATCTGCCGCGGCCCTGC

OrfA-1 GTTCCACAGGCGCTGCGGCGC

OrfA-2 GTTCCACAGGCGCTGCGGCG

OrfA-3 CAAAGCCCCTGGTCGCGCG

OrfC-1 GCAGCTTTTCCACCGCCGGCGG

OrfI-1 AAACTGCCCGCCCCCCATCC

OrfI-2 GGAAAACTGCCCGCCCCCC

OrfJ-1 ACGCTCGCAGCGCCTCACGCG OrfJ-2 GGCCTGGCTGCGAACGCTCGC

	spot-ID's		14.15	. 4 .5	16,17	2'9	18,19	8,9	20,21	10,11	22,23	26,27	38,39	28,29	40,41	30,31	42,43	32,33	44,45	34,35	46,47	50,51	62,63	52,53	64,65	54,55
	E D	7.62.4	5 64.2			6 65,8	6 65,8	2 67,8	0,99 6	0 72,8	0,57,0	2 64,4	0'99 6	2 63,2	2 63,2	0,99 6	6 65,8	,0 74,5	,1 74,3	,6 65,8	0'99 6'	,3 71,4	,9 71,3	0'99 6'	,3 66,1	9,6 65,8
ე	content length [%]	03 50	73 56.5			22 63,6	22 63,	23 65,2	23 60,9	25 72,0	24 75,0	24 54,2	23 60,9	26 46,2	26 46,2	23 60,9	22 63,6	25 76,0	26 73,1	22 63,6	23 60,9		23 73,9	23 60,9	24 58,3	22 63,6
	group le				~	~	~	~	~	~		~	~	~	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 	*	~	~	~	d ma		~	₩-		.	
	5'-3'-sequence	いた。これはよりよりでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これに	ではなっている。これは、これは、これは、これは、これは、これは、これは、これは、これは、これは、	GGTGCTGCAGGGTGTTTCGCCGG	GGTGCTGCAGGCGTTTCGCCGG	CAAGATCGCCGCAGCGGTCAAC	CAAGATCGCCGCTGCGGTCAAC	TGCTGCTGCCGCGGTGTGCTAT	TGCTGCTGGCAGCGGTGTGCTAT	CCTCGCCCTGTTCCCACCGCTCTGG	CICECCIGIICCCECCCCCICIGE	TCGAGCAACTGGCAGAGAAATCCG	CGAGCAACTGGCGGAGAAATCCG	GCGGAAAACTTCCTGCACATGATGTT	GCGGAAAACTICCICCACAIGAIGIT	AGCTCAGCAGACTGCTGACGAGG	AGCTCAGCAGACCGCTGACGAG	AAGAGGACGGCCGGGTGACGCC	AAGAGGACGCCGCCAGGTGACGCCG	GACAAGATGCGCCTCGACGACC	GACAAGATGCGTCTCGACGACCG	AGCCGACCTACGCGCCGGGCAG	CAGCCGACCTATGCGCCGGGCAG	CCGTTCGAACGGCTCATGGAGCA	GCCGTTCGAACGACTCATGGAGCA	IGGAGCAGCAAGIGIICCCGGC
	name		OFFICE TANKEN TO THE TANKE TO T	ond T-C wt 1	opril T-C mut 1	fliCaA-T wt 1	fliC a A-T_mut_1	alkB2 G-A wt 1	alkB2 G-A_mut_1		alkB2 A-G_mut_1	citS A-G_wt_1	citS A-G_mut_1	citS G-C_wt_1	citS G-C_mut_1	oprl T-C_wt_1	opri T-C_mut_1	ampC_1 G-A_wt_1	ampC_1 G- A mut_1	ampC_2 C-T_wt	ampC_2 C- T_mut_1	ampC_3 C-T_wt	ampC_3 C- T_mut_1	ampC_4 G-A_wt_1	ampC_4 G- A_mut_1	ampC_5 G-C_wt_1
	tube			ra-5_050	Pa-S 058	Pa-S 059	Pa-S_060	- Pa-S 061	_ Pa-S_062	Pa-S_063	Pa-S_064	Pa-S_065	Pa-S_066	Pa-S_067	Pa-S_068	Pa-S_069	Pa-S_070	Pa-S_071	Pa-S 072	Pa-S_019						
	00	2	· ·	v 6) 4	5	9	7	Ø	6	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25

66,67	56,57	69'89	58,59	70.71	74.75	78,88	76,77	88,89	78,79	90,91	80,81	92,93	2. 82.83 2. 82.83	94,95 ####################################	500 80 500 80	110,111	122,123	100,101	112,113	124,125	102,103	114,115	104,105	116,117	106.107	118,119	126,127	128,129
63,6 65,8	58,3 66,1	0'99 6'09	68,2 67,7	63.6 65.8	58,3 66,1	56,5 64,2	68,2 67,7	58,3 66,1	54,2 64,4	58,3 66,1	54,2 64,4	က္ခ	54,2,64,4	58,3 66,1	54,2 64,4	က	58,3 66,1	54.2 64,4	54,2 64,4	52,0 64,6	58,3,56,1	58,3 66,1	58,3 66,1	54,2 64,4	58,3,66,1	58,3 66,1	54,2 64,4	58,3 66,1
22	24	23	22	22	24	23	22	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24	24	25	77	24	24	24	24	7	24	24
~	_	~	~	•	7	2	in the second se	က လ လ		4	W	υ S	9	9			œ	6	O	0	0	10			12		. 13	13
TGGAGCAGCAACTGTTCCCGGC	GAACAAGACCGGTTCCACCAACGG	AACAAGACCGGCTCCACCAACGG	GCGACCIGGCCIGGIGAICCI	GCGACCTGGGACTGGTGATCCT	GCCGACCAACTGAACTCCAACTCG	GTCGCTGAACGGCACCTACTTCA	CAGCCIGCGICAIGICCICGG	CGCCAGTTTGAGAACGGAGTCACC	GCGCGATCTTCTCCACTTCATCGG	GCCTCCGCGATTGAACATCGTGAT	GTAGCCGGAGTCGAGCGGAATCAT	GIGAGCAIGGAAICGGCAGICGII	CGAGGAGTITCGGACCCGGTTTGA	AATAGGACCGGCAGAACGGGCATT	GCGCCTTCTCTCTTTGCAGATGT	CAGTATGGTACGGACACGAAGCGC	GCATCATTGCGCGTCACATCTGGT	TCTGAACTGGGGCTATCAGCTGGA	AATIGAIGGCIICICAGGCGCAGG	AGTCATGGGACTGAATACGGCGACT	TICICGGIGICGAGGGATICICGG	TGGTAGCTCTCGACGTACTGGCTG	CCCGTTGCTCATAACCCGTTCCTG	AGGGCATTCTCAGGTGGACTCAGG	ACCIGICICCICAGGGIAIGII	AGCGTCCCTGACCAACCTGATCAG	CGCCAACAATTCGCCATTACAGCG	TCCAACAGGCAGGAGTACAGGGTG
ampC_5 G- C_mut_1	ampC_6 T-C_wt	ampc_6 1- C mut_1		ampC_7 C-	flic b	fliCa	exoS-1	exoU	C-47-1	C-47-2	47D7-1	47D7-2	C.45	C-46	C-Inselspez.4	C-Inselspez5	C-spezifisch-7	pkl-3	pKL-7	pKL-11	PAGI-1-1	PAGI-1-8	SG17M-1	SG17M-4	fia-insel-1	TB-C47-1	TB-C47-2	TB-C47-3
Pa-S 078	Pa-S_027	Pa-S 079	Pa-S_029	000	Pa-S 031	Pa-S 032	_ Pa-S_033	Pa-S_034	Pa-S_038	Pa-S_039	Pa-S_040	Pa-S_041	Pa-S 054	Pa-S_055	Pa-S_035	Pa-S_036	Pa-S_037	44 Pa-S-044	Pa-S_045		Pa-5_042			Pa-S 048	Pa-S_053,	52 Pa-S 049	Pa-S_050	
96	27	28	29	Ċ	37	32	33	34	35	36	37	38	ົ6 <u>ເ</u>	40	41	42	.43	4	45	46	. 47	48	. 49	50	51	52	53	54

	1,12,97,121,132	56	58	6,8 6,	37 20,21	56	09	34	80	~	4.0		7.1	28	į	54	70	58	63	65	63	63	63	58
54,2 64,4		65,6 5					64,9		5 0 0 9		οδ,4 (68,4			63,5		64,8	65	64,5		64,3	65	64,2
24 5			24 6						20 6				21 6						24	23 (24	
13 2		-	_	•				•	•															
CGCTGCACATACAGGTCCGTTCTC		AGCCCAGCAATIGCGIGITICICCG	AGCCCAGCAACTGCGTGTTTCTCC	GCTGCTGGCGGCGTGTGC	TGCTGCTGCCAGCGGTGTGCT	CAGAAAGCTCAGCAGACTGCTGACGAG	GAAAGCTCAGCAGACCGCTGACGAG	ACGGCCGCCGGTGACGCC	POCEUTA GETTA CECCE		GCCGACCTACGCGCCGGGC		AGCCGACCTATGCGCCGGGCA	GTTCGAACGGCTCATGGAGCAGCA		GTTCGAACGACTCATGGAGCAGCAAG	CAGCCCAGTCAGGACGCGCA	AGTGACGTGCGTTTCAGCAGTCCC	GIGICACGCCCAIGICIAGCAGC	CGAAGTCTGAGGTGTGGACCCGC	CGCTGGAGGGTATGTTCCGCAAGG	CGTACTCAGCTTCTCCACCCAGCG	CCTGGACCTCTCCAAGGTTCGCCT	GCCATTCCGACGACCAACAAGGC
TB-C47-4	-marker	oriC T-C wt 1	oriC T-C mut 2	alkB2 G-A_wt_2	alkB2 G-A_mut_2	oprl T-C_wt_2	oprl T-C_mut_2	ampC_1 G-A_wt_2	ampC_1 G-	7 mild 7	ampC_3 C-T_wt_1	ampC_3 C-	T_mut_2	ampC_4 G-A_wt_2	ampC_4 G-	A_mut_2	exoS-1_1	exoU_1	47D7-1 1	C-46 1	Fla-Insel-2 orfA	Fla-Insel-2 orfC	Fla-Insel-2 orfl	Fla-Insel-2_orfJ
Pa-S 052	Biotin + Cv3-marker	Pa-S 081	Pa-S 082	_ Pa-S_083	Pa-S_084	Pa-S 085	_ Pa-S_086		_	7a-5_000	Pa-S_089		Pa-S_090	Pa-S_091		Pa-S_092	Pa-S_093	Pa-S 094	- Pa-S 095	 Pa-S 096	_ Pa-S 097	Pa-S 098		
55	56	57	28	59	09	19	62	63	Č	0 4	92		99	29		68	69	70	71	72	73	74	75	92

group "mother"

spot- ID's	2,3	14,15	13, 25	37,49	4,5	16,17	2'9	18,19	6, 8	20,21	10,11	22,23	26,27	38,39	28,29	40,41	30,31	42,43	61,73	24,85	32,33	44.45	34.35		46,47	50,51	62,63
int Tm [°C]	52,2-62,4	56,5 64,2	65,6 56	65,1 58	9'69 9'69	73,9 71,3	63,6 65,8	63,6 65,8	67,4 79		72,0 72,8	75,0 73,0	54,2 64,4	0'99 6'09	46,2 63,2	46,2 63,2	0'99 6'09	63,6 65,8	64,6 56	64,9 60	70,2 84	69.9	Ö		0'99 6'09		73,9 71,3
content n [%]	23	က	ر ک	4	က	23	2	22	19	_	25	24	24	23	26	26	23	22	27	22	19	20	22	ļ	23	22	23
lengt	2	7	2	24	2	2	22	2		21	7	2	7	2	7	8	N	N	N	(1)	~			•			
group length		~	~	~	\leftarrow	-	~	$\overline{}$		~	~	4	~	_	~	~	4	~	~	~	~	~	, 4	•	~		~
5'-3'-sequence	GAAGCCCAGCAATTGCCTGTTTC	GAAGCCCAGCAACTGCGTGTTTC	AGCCCAGCAATTGCGTGTTTCTCCG	AGCCCAGCAACTGCGTGTTTCTCC	GGTGCTGCAGGGTGTTTCGCCGG	GGTGCTGCAGGGCGTTTCGCCGG	CAAGATCGCCGCAGCGGTCAAC	CAAGATCGCCGCTGCGGTCAAC	GCTGCTGGCGGCGTGTGC	TGCTGCCAGCGGTGTGCT	CCICGCCCIGIICCCACCGCICIGG	CICECCLETICCCECCECTCIGE	TCGAGCAACTGGCAGAGAAATCCG	CGAGCAACTGGCGGAGAAATCCG	GCGGAAAACTTCCTGCACATGATGTT	GCGGAAAACTTCCTCCACATGATGTT	AGCTCAGCAGACTGCTGACGAGG	AGCTCAGCAGACCGCTGACGAG	CAGAAAGCTCAGCAGACTGCTGACGAG	GAAAGCTCAGCAGACCGCTGACGAG	ACGCCCCCGGGTGACGCC				GACAAGATGCGTCTCGACGACCG	AGCCGACCTACGCGCCGGGCAG	CAGCCGACCTATGCGCCGGGCAG
name	oriC T-C_wt	oriC T-C_mut_1		oriC T-C_mut_2	oprL T-C_wt_1	oprL T-C_mut_1	fliCa A-T_wt_1	fliC a A-T_mut_1	alkB2 G-A_wt_2	alkB2 G-A_mut_2	alkB2 A-G_wt_1	alkB2 A-G_mut_1	citS A-G_wt_1	citS A-G_mut_1	citS G-C_wt_1	citS G-C_mut_1	opri T-C_wt_1	opri T-C_mut_1	opri T-C_wt_2	oprl T-C_mut_2	ampC_1 G-A_wt_2	ampC_1 G-		ampC_2 C-1_wt	T_mut_1	ampC_3 C-T_wt	ampc_s c_ T_mut_1
tube	Pa-S 001	Pa-S 056	Pa-S_081	Pa-S_082	Pa-S_057	Pa-S_058	Pa-S_059	Pa-S_060	Pa-S_083	Pa-S_084	Pa-S_063	Pa-S_064	Pa-S_065	Pa-S_066	Pa-S_067	Pa-S_068	Pa-S_069	Pa-S_070	Pa-S_085	Pa-S_086	Pa-S_087	o o	74-0-000 0-00-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0	Fa-5_019	Pa-S_073	Pa-S_021	Pa-S_074
well- no	*	8	27	58	က	4	3	Q	59	09	o,	10	11	12	13	4	15	16	61	62	63	3	0 4	19	20	21	22

36,48	60,72	52,53	34,65	54,55	29'99	56,57	69,69	58,59	70,71	86,87	76,77	88,89	84,96	67.87 87.87	80.81	92,93	82,83	94,95)8,120	66.86	0,111	2,123	20,101	24,125	52,103	14,115
84 3	71 6	58	54 6	65,8 5	65,8	66,1	9 0'99	67,7	65,8	64,2 (a)	20	66,1	58	O.	93	66,1	64,4	66,1	65 10	64,4	66,1 11	7 199	64,4 10	64,6 12	667	66,1 11
68,4	68,4	65	63,5	63,6	63,6	58,3	6'09	68,2	63,6	56,5	64,9	58,3	64,8	542	92	58,3	54,5	58,3	64,5	54.2	58,3	58,3	54,2	52,0	58,3	58,3
19	21	24	26	22	22	24	23	22	22	23	20	24	24	-24	24	24	24	24	23	24	24	24	24	25	24	24
₹~	₩.		₹	~			₹	~	1	2	3	က	က	7	2	5	9	ဖ	9		_	©	6	0	10	10
GCCGACCTACGCGCCGGGC	AGCCGACCTATGCGCCGGGCA	GTTCGAACGGCTCATGGAGCAGCA	GTTCGAACGACTCATGGAGCAGCAAG	IGGAGCAGCAGIGTICCCGGC	TGGAGCAGCAACTGTTCCCGGC	GAACAAGACCGGTTCCACCAACGG	AACAAGACCGGCTCCACCAACGG	GCGACCTGGCCTGGTGATCCT	GCGACCTGGACTGGTGATCCT	GICGCIGAACGCACCIACIICA	CAGCCAGTCAGGACGCGCA	CGCCAGTTTGAGAACGGAGTCACC	AGTGACGTGCGTTTCAGCAGTCCC	GCGCGATCTTCTCATCGG	GTGTCACGGCCCATGTCTAGCAGC	GIGAGCAIGGAAICGGCAGICGII	CGAGGAGTTTCGGACCCGCTTTGA	AATAGGACCGGCAGAACGGGCATT	CGAAGTCTGAGGTGTGGACCCGC	GCGCCTTCTCTCTTTGCAGATGT	CAGTATGGTACGGACGAAGCGC	GCATCATTGCGCGTCACATCTGGT	TCTGAACTGCGGCTATCACCTGGA	AGTCATGGGACTGAATACGGCGACT	TICICGGIGICGAGGGATICICGG	IGGIAGCICICGACGIACIGGCIG
ampC_3 C-T_wt_1		ampC_4 G-A_wt_2	ampc_4 G- A_mut_2	ampC_5 G-C_wt_1	ampc_o G- C_mut_1	ampC_6 T-C_wt	ampC_b I- C_mut_1	ampC_7 C-A_wt	ampC_7 C- A_mut_1		exos-1-1	Noxe	exoU 1	647	4707-1	47D7-2	0.45	C-46	C-46_1	C-Inselspez. 4	C-Inselspez5	C-spezifisch-1	pKL-3	•	PAGI-1-1	PAGI-1-8
Pa-S 089	_ Pa-S_090	Pa-S_091	Pa-S_092	Pa-S_077	Pa-S_078		Pa-S 079	_	30 Pa-S 080		* F _	Pa-S_034	Pa-S 094	35 Pa-S_038 C-47-1	Pa-S_095	Pa-S_041	39" Pa-S_054	Pa-S_055	Pa-S_096	Pa-S_035	Pa-S 036	Pa-S: 037	Pa-S 044	Pa-S_046	Pa-S_042	Pa-S_043
65	99	29	89	25	26	27	28	59	30	3.7°		34	20	S	1	ထင္တ	39.	40	72	41	42	43	44	46	47	48

, 6 4	Pa-S 047	SG17M-1	Pa-S 047 SG17M-1		24	58,3%66,1~104,105	90,	104,105	
20	Pa-S 048	SG17M-4	•	:	24	54,2 6	34,4	116,117	
5	Pa-S 053	fla-insel-1	57 Pa-S 053 fla-insel-1	12	24	58,3	<u>,</u>	58,3-66,1-106,107	
72	Pa-S_051	TB-C47-3		8	24	58,3	90	128,129	
55	_ Pa-S 052	TB-C47-4	•		24	54,2 64,4 130,131	34,4	130,131	
73		Fla-Insel-2 orfA	Fla-Insel-2 orfA CGCTGGAGGGTATGTTCCGCAAGG	7	24	64,8	63	10.00 10.00	
74	Pa-S 098	Fla-Insel-2 orfC		14	24	64,3	63	112,113	
75	Pa-S 099	Fla-Insel-2 orfl	CCTGGACCTCTCCAAGGTTCGCCT	14	24	65	63	118,119	
9/	Pa-S 100	Fla-Insel-2 orfJ	GCCATTCCGACGACCAACAAGGC	14	24	64,2	28	126,127	
99	_ Biotin + Cy3-marker	3-marker						1,12,97,121,132	

group "mother"

Chip: MHH_P_aer_array2 (12x11 array mit spot-Abstand von 0,19 mm)

56	43	43	46	46	76	76	54	54	55	55	56
	42	42	74	74	48	48	50	50	75	75	72
56	41	41	44	44	47	47	49	49	51	51	72
62	32	32	34	34	73	73	38	38	40	40	70
61	31	31	69	69	35	35	71	71	39	39	70
61	22	22	68	68	26	26	28	28	30	30	66
58	21	21	67	67	25	25	27	27	29	29	66
58	12	12	14	14	16	16	64	64	20	20	65
57	11	11	13	13	15	15	63	63	19	19	65
57	2	2	4	4	6	6	60	60	10	10	62
56	1	1	3	3	5	5	59	59	9	9	56

Chipbelegung

Markerspot	C-spezifisch-1	pKL-11	Fla-Insel-2 orfJ	TB-C47-3	TB-C47-4	Markerspot
	C-Inselspezifisch-5	Fla-Insel-2_orfC	PAGI-1-8	SG17M-4	Fla-Insel-2 orfl	C-46_1
Markerspot	C-Inselspezifisch-4	pKL-3	PAGI-1-1	SG17M-1	fla-Insel-1	C-46 1
mut_2	flic A	exoU	Fla-Insel-2 orfA	47D7-2	C-46	exoU_1
opri T-C	flic B	exoS-1_1	C-47-1	47D7-1_1	C-45	exoU_1
oprl T-C						
wt_2	mut_1	mut_2	mut_1	mut_1	mut_1	mut_2
	ampC_3 C-T	ampC_4 G-A	ampC_5 G-C	ampC_6 T-C	ampC_7 C-A	ampC_3 C-T
mut_2	wt	wt_2	wt 1	wt	wt	mut_2
oriC T-C						ampC_3 C-T
mut_2	mut_1	mut_1	mut_1	mut_2	mut_1	wt_1
oriC T-C	citS A-G	citS G-C	oprl T-C	ampC_1 G-A	ampC_2 C-T	ampC_3 C-T
wt_1	wt 1	wt_1	wt_1	wt_2	wt	wt_1
oriC T-C		3	3			
wt 1	mut_1	mut_1	mut_1	mut_2	mut_1	oprl T-C mut 2
	oriC T-C	oprl. T-C	fliC a A-T	alkB2 G-A	alkB2 A-G	
Markerspot	wt	wt_1	wt_1	wt_2	wt_1	Markerspot